⑬ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-264692

識別記号

庁内整理番号

④公開 昭和63年(1988)11月1日

C 09 K 11/00 H 05 B 33/14

F - 7215 - 4H 8112 - 3K

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全34頁)

⑤発明の名称 改良薄膜発光帯をもつ電場発光デバイス

②特 願 昭63-49450

②出 願 昭63(1988) 3月2日

⑫発 明 者 チン・ワン・タン アメリカ合衆国ニユーヨーク州14625, ロチエスター市バ

ーク・レーン 176

砂発 明 者 チン・シン・チエン アメリカ合衆国ニユーヨーク州14450, フェアーポート,

ウインドソング・トレイル 5

砂発明者 ラマニユイ・ゴスワミ アメリカ合衆国ニューヨーク州14615、ロチェスター市フ

ラワー・シテイ・パーク 241

①出 願 人 イーストマン・コダツ アメリカ合衆国ニユーヨーク州14650, ロチエスター市ス

ク・カンパニー テート・ストリート 343

②代 理 人 并理士 湯浅 恭三 外4名

明細書の浄査(内容に変更なし)

明 細 警

1. [発明の名称]

改良薄膜発光帯をもつ電場発光デバイス

- 2. [特許請求の範囲]
- 1. 履次に、アノード、有機質ホール注入・輸送 帯、発光帯、およびカソードから成る電場発光デ パイスであつて、

上配発光帯が、ホールおよび電子の両方の住入 を持続することができる有機質ホスト物質と、ホール・電子再結合に応答して光を放射することが できる宏光物質と、から成る厚さが1μmより小 さい薄膜によつて形成されることを特徴とする、 電場発光デバイス。

- 3. [発明の詳細な説明]
- (a) 本発明が利用される工業分野

本発明は有機質発光デバイスに関するものである。さらに特定的には、本発明はアノード電極とカソード電極との間に置いた有機層から電圧を電極間に適用するときに光を放射するデバイスに関するものである。

(b) 有機質電場発光デバイスは約20年にわたつて知られているが、それらの性能の限界は多くの望ましい応用に対する障麼を呈示してきた。以下は当業の従来の状態を解説するものである。米国特許3.172,862;3,173,050;3,382,394;3,530,325;3,359,445;3,621,321;3,772,556;3,995,299;3,710,160;4,356,429;および4,539,507;カワベらの「ドーブされたアンスラセンにおける緑光領域の電場発光」、Japan Journal of Applied Physics,10 巻、527-528ページ、1971年;および

ドレスナーの「アンスラセンにおける二重注入電 場発光」、<u>RCA Review</u>,30巻、322-334ページ。 薄い(<1 4m)発光帯で以て有機質ELデバイ スを製作する技法の発見はよりひろがつた用途に

スを製作する技法の発見はよりひろがつた用途についての潜在能力を示した。光出力は電流と直接に比例し、電流は電極間の電場勾配(ボルト/cm)の関数である。より厚い有機層を用いるときには、

許容できる光出力水準、例えば周辺の富光の中で容易に検出されるのに十分な発光と調和する電場 勾配を達成するために、より高い進圧を用いねばならない。薄い発光帯をもつ有根質をLデバイスの場合、許容できる発光は集積回路によつて便利 に提供される電圧水準において達成できる。

薄膜有機質をLデバイスは見込みを提供してきたが、それらをよりひろく使用するには頑落な輝きを残している。一つの重要な関心事は、薄い発光帯を形成するための利用可能の有機物質は発光波長の選択に削限を与えるものであるということである。例えば、全多色ディスプレー(full malficolor display)の形成は個別有機質をよぞバイスの少くとも一つの三つ組を必要とすることは容易に理解されることであり、一つのデバイスはスペクトルの育、緑、および赤の各々について異なる発光を示すものである。その上、背または最のような発光の原色相(primary Ame)が利用可能である場合に、発光色相(Aue of amission)、をより精密に選択したいという欲望

れ、あるいは電極を隔てる層の絶縁破壊強度をと える電場勾配(ポルト/cm)をつくり出す電圧水 準が必要とされ、その B L デバイスの悲劇的破壊 をもたらす。

(e) 発明の目的

本発明の目的は、より低い適用電圧においてか つ可能な被長のより広い範囲において光出力をつ くり出すことができ、そして高い安定性水準を示 すことができる電場発光デバイスを提供すること であり、アノード、有機質ホール注入帯、発光帯、 およびカソードから順次に成るものである。

(4) 発明の構成

この B L デバイスは、ホールおよび覚子の住入 を持続し得る有機質ホスト物質とホール・電子再 結合に応答して光を放射することができる螢光物 質とから成る厚さが 1 μm より違い薄膜によつて 電場発光帯が形成されるということを特徴として いる。

本発明による電場発光または B L デバイス100 は図1において模式的に描かれている。 T/- ド が生ずる。

薄膜有機質 B L デバイスによる発光色相の問題 のほかに、デバイスの安定性が関心事として残つ ている。実際的応用の大部分は低圧入力あるいは 光出力の変動が長時間にわたつて限られていると とを必要とする。上述の米国特許 4.5 3 9.5 0 7 によつて用いられる芳香族三級アミン暦は有機質 B L デバイスにおけるきわめて魅力的な初期光出 力をもたらしたが、これらの層を含む溥篪有根質 B L デパイスの限られた安定性が広範囲の用途に 対する障害として残つている。デバイスの劣化は 一定電圧を適用するときに得られる電流密度が次 第に低くなるととをもたらす。低電流密度は低水 準の光出力をもたらすことになる。定位圧適用の 場合、実際的なELデバイスの使用は、光放射水 準が許容水準以下に落ちるときに終わる。光放射 水準を一定に保つために適用電圧を次第に上げる 場合には、ELデバイスにからる電場は相当して 上昇する。実際には、ELデバイス駆動回路機構 によつて便利には供給され得ない電圧が必要とさ

102はカソード104から有機質発光媒体106によつて隔てられている。アノードとカソードは外部電力頭108へ導体110と112によつてそれぞれ接続されている。電力頭は連続の直流または交流の電圧頭であることができる。いかなる所望の切替回路機構も含めて便利な慣用的電力源はどれても用いることができ、カソードに関してアノードに正方向にパイアスをかけることができる。アノードまたはカソードのどちらかを接地しておくとができる。

BLデバイスはアノードがカソードより高電位にあるときに順方向パイアスをかけたダイオードとして見ることができる。これらの条件のもとでは、アノードは、114において模式的に示される、ホール(正電荷キャリア)を発光媒体中へ注入し、一方、カソードは、116で模式的に示される電子を発光媒体中へ注入する。アノードに接する発光媒体の部分はホール検送帯をこのようにして形成し、一方、カソードと接する発光媒体の

部分は電子輸送帯を形成する。往入されるホールと電子は各々、反対電荷電極の方へ移行する。これは有機質発光媒体内のホール・電子再結合をもたらす。移行電子がその伝導電位から価電子帯へホールを満たす際に落ちるときにエネルギーが光として放出される。従つて、有機変流光媒体は電機でで可動性電荷キャリアを各地磁から受収、放出でで可動性電荷キャリアを各地磁から受収、放出でであれば、大は電極を分離している1個または1個より多と流は電極を分離し、アノードを通し、カタンとで、放射されることができる。

電極の逆パイアスは可動電荷移行の方向を逆転し、電荷注入を中断し、光放射を終らせる。有機 質 B L デパイスを操作する最も普通の様式は履方 向パイアス 直流電力原を用い、そして、光放射を 調節するのに外部電流の中断または変調に頼るこ とである。

本発明の有機質 B L デバイスにおいては、 1 μm (1 0,0 0 0 オングストローム)より小さい

透過性金萬電極を形成する際の爽照的的合いは代 表的には導電性被優が約50から250オンクストロームの厚さの範囲にあるということである。 電極が光を透過するよう意図されない場合には、 製作において便利と思われる、より大きい厚さを どれてもまた使用できる。

有機質発光媒体の合計の厚みを制限することによって電極間に比較的低い電圧を用いながら効率的光放射と両立し得る電視密度を保つことができる。 1 μm 以下の厚みにおいては、20 ボルトの適用電圧は2×10° ボルト/cmより大きい電場電位をもたらし、これは効率的な光放射と両立し得る。以下でより特定的に配録されるとおり、有機質発光媒体の好ましい厚さは0.1から0.5 μm

(1.000から5.000オングストローム)の総 囲にあつて適用電圧をさらに下げそして/あるい は電場電位を増すことを可能とし、デバイス組立 ての可能性の中に十分にあるものである。

有機質発光媒体はきわめて深いので、二つの電極のうちの一つを通して光を放射することが通常好ましい。これは、有機質発光媒体上かあるいは別の半透明または透明の支持体上のいずれかにおいて、電極を半透明または透明の被役として形成させることによつて達成される。この被役の厚さは光透過(または吸光度)と電気伝導(または抵抗)とを釣合わせることによつて決定される。光

電子輸送効率について選ばれる有機物質の旛207 で形成される。以下で述べるとおり、旛205と 207を形成する物質の好ましい選択を行なり場 合、後者はまた発光が中でおとる帯域を形成する。 カソード209は有機発光媒体の上階の上で沈着 させるととによつて形成されるのが使利である。

図3に示す有機質 B L デバイス300は本発明のもう一つの好ましい実施憩様を描くものである。有機質 E L デバイスの発展の歴史的パターンと対照的に、デバイス300からの光放射は光透過性(例えば、透明または実質上透明の)カソード 309を通してである。デバイス300のアノードはデバイス200と同等に形成させることができ、それによつてアノードおよびカソードの両方を通して光放射を可能にするが、示されていめずましい形においては、デバイス300は、エノードましい形においては、デバイス300は、アノード301を形成する不透明の電荷伝導性要素を使用している。ホールおよび電子の輸送層305および307はデバイス200の相当層205および

207と同等であり、これ以上の説明は必要ではない。デバイス200と300の間の調者なちがいは、後者は有機質BLデバイスにおいて慣行的に含まれる不透明カソードの代りに薄い光透過性(例えば、透明または実質上透明の)カソードを用いていることである。

光増白剤、特化上記引用の、ファン・スライクらの米国特許 4.5 3 9.5 0 7 化よつて開示されるものである。有用である優光増白剤は構造式(1) かよび(I) を消たすものを含み、

$$D^{1} \longrightarrow Z \longrightarrow Z \longrightarrow Z$$

式中、 D¹、 D²、 D²、 なよび D° は独立に水衆;炭 素原子数が 1 個から 1 0 個の飽和脂肪族、例えば、 プロピル、 i - プテル、ヘプチル、など;炭素原 子数が 6 個から 1 0 個の炭素原子数のアリール、 例えば、フェニルおよびナフチル;あるいはクロロ、フルオロ、などのようなヘロゲン;であるか、 あるいは、 D¹ と D²、 あるいは D² と D¹、 は一緒 にいるときに、メチル、エチル、プロピルなどの よりな 1 個から 1 0 個の炭素原子の少くとも一つ 本発明の実際においては、発光帯はどの場合においてもホールおよび電子の在入を持続し得る有機質ホスト物質と、ホール・電子再結合に応答して光を放射し得る整光物質と、から成る薄膜(ことでは厚さが1μmより小さいことを活味するように用いられる)によつて形成される。発光帯は、その有機発光媒体全体が1μmより小さく、好ましくは1000オングストロームとの範囲、放適には100から1000オングストロームの範囲、放適には100から1000オングストロームの範囲の厚さで維持されることが好ましい。

ホスト物質は有機質 B L デバイスの薄膜発光帯 の活性成分として従来用いられる物質のどれから でも便利に形成させることができる。 薄膜の形成 に便用するのに適するホスト物質の中にはジアリールブタジェンおよびスチルペンであり、それらは上記引用の、タングの米国特許 4,3 5 6,4 2 9 によつて開示されているようなものである。

使用できるさらに他の薄膜形成ホスト物質は登

つの飽和脂肪族を任意的に担持する縮合芳香族環 を完成させるのに必要である原子から成る

D* はメチル、エチル、 n - エイコシルなどのような 1 個から 2 0 個の炭素原子の飽和脂肪族; 6 個から 1 0 個の炭素原子のアリール、例えば、フェニルおよびナフチル;カルボキシル:水素:シアノ:あるいは、ハロゲン例えばクロロ、フロオロなど;であり、ただし、式個において D*、 D* および D* の少くとも二つが 3 個から 1 0 個の炭素原子の飽和脂肪族、例えば、プロピル、ブチル、ヘブチルなどであり、

Zは-0-、-N(D*)-、あるいは-8-であり、

Y II

$$-D^{\dagger} + CH = CH + \frac{1}{n}D^{\dagger} - \left[- \left[- \left[- \right] \right]_{m} \right]_{m}$$

-CH=CH-、+CH=CH) $_mD^1+CH=CH$) $_n$ 、あるいは $-\frac{Z'}{Z''}$ であり、これらの式において、

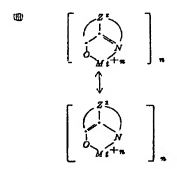
mはOから4の整数であり、

*は 6 個から 1 0 個の炭素原子のアリーレン、 例えばフエニルおよびナフテレンであり、

D⁶ は水架;個から10個の炭素原子の脂肪族 飽和世染菇、例えばアルキル世染菇:6個から 10個の炭素原子のアリール、例えばフェニルま たはナフチル:あるいは、クロロまたはフルオロ のようなハロ壁換菇;であり、

D¹ はフェニルまたはナフチルのような 6 個か 510 個の炭系原子のアリーレンであり、

21と21は独立にNまたはCBである。
ここで用いるとき、「脂肪族」とは単換脂肪疾並びに非位換脂肪疾を含む。 は換脂肪疾の場合の健療 強は1個から5 個の炭素原子のアルキル、例えばメチル、エチル、プロピルなど;6 個から10個の炭素原子のアリール、例えば、フェニルおよびナフチル;クロロ、フルオロなどのようなペロゲン;ニトロ;および、1個から5 個の炭素原子をものアルコキシ、例えば、メトキシ、エトキシ、ブロポキシなど;を含む。



前記から、金銭が1価、2価、または3価の金銭であることは明らかである。金質は例えば、リチウム、ナトリウムまたはカリウムのようなアルカリ金銭;マグネンウムまたはカルシウムのようなアルカリ土類金銭;あるいは開業またはアルミニウムのような土類金銭であることができる。一般的には、有用キレート用金銭であることが知られているすべての1価、2価または3価の金銭を用いることができる。

2 は少くとも2 間の稲合芳香族現を含む複素 根を完成し、その中の一つにおいてアゾール領ま たはアジン母がある。脂肪族母および芳香族娘の 有用であることが期待されるさらに他の登光増白剤は Chemietry of Synthelic Dyee.1971,618-637ページおよび640ページにおいて列挙されている。容易に薄膜を形成することがないものを1個または両端環へ脂肪族成分を結合させることによつて薄膜形成性にすることができる。

本発明の有機質 B L デバイスの発光符を形成するための符に好ましいホスト物質は金属キレート化オキシノイド化合物であり、オキシン(これはまた普通には 8 - キノリノールあるいは 8 - ヒドロキシキノリンとよぶ)のキレートを含む。 そのような化合物は両方の高水準性能を示し、 厚腹の形で容易に製作される。 期待されるオキシノイド化合物の代表例は特益式皿を預たすものであり、式中、 M 2 は金質を表わし、

*は1から3の整数であり、

2 は各の存在個所で独立に、少くとも2個の 縮合芳香族墩をもつ核を完了する原子を表わす。

両方を含む追加の環を、必要ならば、この二つの必要環と一緒に脳合させることができる。 做能上の改善もなく分子の満が付加されることを避けるために、 環原子の数は 18 個またはそれ以下に保たれるのが好ましい。

輝膜を形成させるために使用可能である有用ホスト物質の例としては次のものがある:

- HH-1 アルミニウムトリオキシン 〔別名、トリス(8-キノリノー ル)アルミニウム〕
- HM-2 マグネシウムビスオギシン [別名、ピス(8-キノリノール) マグネシウム〕
- HM-3 ピス[ペンゾ(f}-8-キノリノ ール]亜鉛
- HM-4 ビス(2-メチル-8-キノリノ ラート)アルミニウムオキサイド
- HM-5 インジウムトリオキシン (別名、トリス(8-キノリノー ル)インジウム)

特開昭63-264692(6) 4'-ピス(5,7-ジ(:-

ペンチル・2 - ベンズオキサゾリ

HM - 6	アルミニウムトリス (5 - メチュ	,
	オキシン)	
	(別名、トリス(5-メチル-8	i
	- キノリノール)アルミニウム〕	j
H M - 7	リチウムオキシン	
	〔別名、8~キノリノールリチウ	,
	۵)	
H M - 8	ガリウムトリオキシン	
	〔別名、トリス(5 - クロロー8 -	,
	キノリノール)ガリウムコ	
H M - 9	カルシウムビス (5 - クロロオキ	2
	シン)	
	〔別名、ヒス(5-クロロ-8-	٠
	キノリノール)カルシウム)	
HM - 1 0	ポリ〔亜鉛(1)~ヒス(8-ヒドロ	2
	キシ・5 - キノリニル)メタン))
<i>B M</i> - 1 1	ジリチウムエピンドリジオン	
HM - 12	1,4-ジフエニルブタジエン	
<i>HM</i> - 1 3	1,1,4,4-テトラフエニル	b
	ブタジエン	

	ル]・スチルペン
HM - 15	2 , 5 - ピス〔5 , 7 - ジ(<u>*</u> - ペンテル - 2 - ペンズオキサゾリ ル〕 - チオフエシ
<i>HM</i> - 1 6	2 , 2'- (1 , 4 - フエニレンジ ビニレン) ビスベンゾチアゾール
HM - 17	4 . 4'- (2 , 2'- ビスチアゾリ ル) ピフエニル
HM - 18	2 . 5 - ビス(5 - (α . α - ジ メチルベンジル) - 2 - ベンズオ キサゾリル]チオフエン
<i>HM</i> - 19	2 , 5 - ビス[5 , 7 - ジ(<u>t</u> - ベンチル) - 2 - ベンズオキサゾ リル] - 3 , 4 - ジフエニルチオ フエン
H M - 2 0	トランス-スチルベン
上記列挙のホ	スト物質はすぺてホールおよび電

HM - 14

応答して光を放射し得る螢光物質の少量を混合することにより、その発光帯から放射される光の色相を変性することができる。理論上は、ホール・電子再結合に対して正確に何じ親和度をもつホスト物質をよび優光物質を混合用に見出し得るとすれば、各物質は発光帯中のホールおよび電子の注入時に光を放射するはずである。放射光の感知できる色相は両放射の内眼的模算である。

まる世相は四級新の内限的検異である。 ホスト物質と受光物質とのその複の的合いを取 らせることはきわめて制約があるので、光放射に 対して好都合な姿を与えるよう張光物質を選択す ることが好ましい。光放射についての好ましい姿 を与えるほんの小割合の盤光物質が存在するとき には、ホスト物質について代袋的であるピーク強 度波長の発光は、優光物質に帰せられる新しい 一ク強度成長の発光に分都合であるように全力の くことができる。この効果を達成するのに十分な 会光物質の強小割合はホスト物質かよび愛光物質 の特定的選択によつて変動するが、いかなる場合 でも、ホスト物質のモル数を基準にして約10年 子の注入に応答して光を放射することが知られている。ホスト物質と一緒にホール・世子再結合にルタ以上の微光物質を用いる必要はなく、螢光物

ルラ以上の優光物質を用いる必要はなく、優光物質の1モルラ以上を用いることはほとんど必要でない。一方、優光物質が存在しない場合に光を放射することができるホスト物質のどれについても、存在する優光物質をきわめて少量、代表的にはホスト物質を基準に約10~1モルラ以下へ制限することは、ホスト物質の特徴的放長における発光の保持を可能にすることになる。このように、光放射にとつて好ましい姿を与えることができる。そのにといるのなができる。このことは不発明のピレデバイスのスペクトル発光が選択されかつ使用する応用に通するより約合わされることを可能にする。

光放射に好都合な姿を与えることができる發光 物質の選択は優先物質の性質をホスト物質の性質 と関係づけることを意味する。ホスト物質は住入 されるホールと電子のための掃集体として見るこ とができ、優光物質は光放射のための分子部位を 優供する。ホスト物質中に存在するときに光放射 の色相を変性することができる優光物質を選択するための一つの重要な関係は、その二つの物質の選元値位の比較である。光放射の破長をずらすことが示されている変光物質はホスト物質よりも小さい負の避元電位を示した。還元値位は、エレクトロン・ボルトで測定されるが、文献中でそれらの測定法の各種とともに広く競元電位の比較であるのは、絶対値ではなく還元電位の比較であるので、選元電位測定用の許容される技法はどれでも、優光物質とホスト物質の還元電位の両方が同じよりに測定されるかぎり、使用できることが明らかである。好ましい酸化還元電位測定の技法はスリコックスの Phoiographic Seneitivity (ナカデミック・プレス、1973年、15章)によつて報告されている。

ホスト物質中に存在するときに光放射の色相を 変えることができる盛光物質を選ぶための第二の 重要な関係は、この二つの物質のパンドギャップ 電位の比較である。分子のパンドギャップ電位は その基底状態とはじめの一重項状態とを分離する

のスペクトル的結合が得られるときにおこること が観察された。スペクトル的結合とはホスト物質 単独について特徴的である発光の彼長とホスト物 質の非存在下における螢光物質の光吸収の成長と の間に重なりが存在することを意味する。最適の スペクトル的結合は、ホスト物質単独の最大発光 が優光物質単独の最大吸収と±25 mm 以内で合 致するときにおこる。実際において、利点のある スペクトル的相合は、ピークの幅とそれらの短波 長側および長皮長側の傾斜とに応じて、ピーク発 光波長と吸収放長とが100 nm までまたはそれ をこえる程度までだけ異なつている場合におこり 得る。ホスト物質および螢光物質の間で最適以下 のスペクトル的結合が期待される場合には、螢光 物質の短波長側偏移よりも長波長側偏移の方がよ り効果的結果をもたらす。

前記の競機は、ホールおよび電子の注入に応答して目ら光を放射することが知られているホスト 物質に皆及することによつてなされてきたが、事 寒、ホスト物質目体による光放射は、螢光物質に エレクトロンボルト(eV)としての塩位差として 取られる。パンドギャップ低位とそれらの御定法 は文献中に広く報告されている。ここで報告され るパンドギャップ塩位は、吸収ピークに対して長 皮長側へ偏移しており吸収ピークの大きさの 10 の大きさのものである吸収放長においてエレクト ロン・ボルト(eV)で測定したものである。 翌ま れるのはそれらの絶対値でなくパンドギャップ値 位の比較であるので、螢光物質とホスト物質のパ ンドギャップがともに同様に測定されるかぎり、 許容されているいかなるパンドギャップがと でも使用できる。一つの例証的測定技法はP.グートマンおよび L.E.リオンズによる Organio Semioonductor (ワイリー、1967年、5章)

優光物質が存在しない状態で自ら光を放射することができるホスト物質が選ばれる場合には、ホスト物質単独の特徴的な発光の波長における光放射の抑制、と盛光物質について特徴的である波長における発光の増進は、ホスト物質と螢光物質と

によつて開示されている。

よる光放射が上記記述の各種の関係のどれか一つまたは超合せに好都合である場合に、完全にやむことができる。光放射の役割を盛光物質へ転線的であるにより広いの題別のさらにより広い範囲を可能にすることが理解される。例えば、光を放射するより選ばれる物質についての一つの基本的要別は、それが放射する彼長の光についてらない吸光係数を示して内部的吸収を避ければびないいということである。本発明はホールかよび電子の注入を持続することができながしかし自らないでは入を持続することができないホスト物質の使用を可能とする。

有用である優光物質はホスト物質と連合することができかつ本発明のBLデバイスの発光帯を形成する上述の厚み範囲を満たす博陵として製作され得る物質である。結晶性ホスト物質は輝膜形成に通合しないが、ホスト物質中に存在する優光物質の限定された登は単独では薄膜形成をなし得ない優光物質の使用を可能にする。好ましい優光物質はホスト物質と一緒に共通相を形成する物質で

ある。
並光染料は好ましい複類の
経光物質を構成するが、 それは、
染料がホスト物質中での分子水準分布に合致するからである。 ホスト物質中で拡光染料を分散させるための便利な技法はどれでも行ない得るけれども、 好ましい
変光染料にホスト物質と一緒に
本務させることができる
染料である。
前記で配述のその他の規準が
存たされると
仮定すると、
遂光レーザー
染料が本発明の
有根質
目と
が
にないる。
を
なことが認識されている。

発光染料の一つの好ましい極烈は螢光クマリン 染料である。特に好ましい螢光クマリン染料の中 には式Ⅳを消たすものがあり、

式中、

B' は水梁、カルボキシ、アルカノイル、アルコキシカルボニル、シアノ、アリール、および複

以下はレーザー染料として有用であることが知 られる例証的登光クマリン染料である。

素項芳香灰の葢から成る群から選ばれ、

R² は水光、アルキル、ハロアルキル、カルポ オキシ、アルカノイル、およびアルコキシカルポ ニルから成る群から選ばれ、

R* は水素とアルキルから成る脚から選ばれ、 R* はアミノ恙であり、

そして、R は水袋であり、

あるいは、R'とR"とは一緒になつて紹合炭素 環を形成し、そして/または

R* を形成するアミノ基は R* および R* の少くとも一つと一緒に紹合環を完成する。

各々の場合におけるアルキル成分は1個から5個、好ましくは1個から3個の炭素を含む。アリール成分は好ましくはフェニル器である。縮合炭素環状環は好ましくは五負環、六負環または七負環である。複素環式芳香炭素は炭素原子と、酸素、焼費および窒素から成る群から選ばれる1個または2個の複素原子と、を含む五負環または六負環の複素環を含む。アミノ器は一般、二級、または三級のアミノ器であることができる。アミノ器ス

特開昭63-264692(9)

H-テトラヒドロ-8-トリフルオローメチル(1]ペンゾピラノ(9.9a,1-gh)-キノリジン-10-オン

FD-16 4-メチル-7-(スルホメチルア ミノ)クマリン・ナトリウム塩

FD-17 7 - エチルアミノ - 6 - メチル - 4 - トリフルオロメチルクマリン

FD-18 7 - ジメチルアミノ - 4 - メチルク マリン

FD-19 1,2,4,5,3H,6H.10 H-テトラヒドローカルペトキシ (1)-ベンゾピラノ(9,9a,1 - gk]-キノリジノ-10-オン

FD-20 9-アセチル-1,2,4,5,3 H,6H,10H-テトラヒドロ~ [1]ベンゾピラノ(9,9a,1gh)キノリジノ-10-オン

FD-21 9-シアノ-1,2,4,5,3H, 6H,10H-テトラヒドロ(1)ペ ンゾピラノ(9,9a.1-gk)-キノリジノ-10-オン

てあり、

$$\begin{pmatrix} V \end{pmatrix} \qquad \qquad \begin{pmatrix} NC & CN \\ & & \\ & & \\ R^{T} - \begin{pmatrix} 1 & & \\ & & \\ & & \\ & & \end{pmatrix} - R^{0}$$

式中、Xは酸素または硫黄を裂わし、

R* は2-(4-アミノスチリル)基を扱わし、 R* は第二のR* 基、アルキル基、あるいはア リール基を扱わす。

おは最も便利には酸累または硫黄を表わすけれども、より高い原子番号のカルコゲンは長夜長移行型ではあるが類似の応答を与えるはずであることが認められる。 アミノ番は一様、二級、 または 三級のアミノ番であることができる。 一つの時に 好ましい形においては、 アミノ番はスチリルフェニル環と一緒に少くとも一つの追加の稲合環を形成することができる。 例えば、 ステリルフェニル 吸することができる。 のこだ ステリルフェニル 環と 丁ミノ番は 一緒に なつて ジュロリジン 環を形成することができ、 あるいは 丁ミノ 悉はステリルフェニル環と 一緒に 稲合した 五段環または 六貝環

FD-22 9 - (<u>t</u> - ブトキシカルボニル) -1 . 2 . 4 . 5 . 3 H . 6 H . 1 0 H - テトラヒドロ (1)ベンゾピラノ (9 . 9 a . 1 - gh) - キノリジノ - 1 0 - オン

FD-23 4-メチルピペリジノ(3,2-g) クマリン

FD-24 4-トリフルオロメチルピペリジノ (3,2-g]クマリン

FD-25 9 - カルボキシ - 1 . 2 , 4 , 5 . 3 H , 6 H , 1 0 H - テトラヒドロ (1)ペンゾピラノ〔9 . 9 c , 1 gh〕- キノリジノ - 1 0 - オン

FD-26 N-エチル-4-トリフルオロメチルピペリジノ-〔3.2-g〕クマリン

後光染料のもう一つの好ましい極類は後光性の 4・ジシアノメチレン・4月・ピランおよび4・ ジシアノメチレン・4月・サオピランであり、以 後は優光性ジシアノメチレンピラン染料および登 光性ジシアノメチレンチオピラン染料とよぶ。こ の種類の好ましい優光染料は式(V)を満たすもの

を形成することができる。 R® を形成するアルキル A は代表的には1個から6個、好ましくは1個から3個の炭素原子を含む。 R® を形成するアリール A は好ましくはフェールである。 R® と R® の両者が2-(4-アミノスチリル) 基を形成するときには、それらの 基は同じであることができ、あるいはちがつていることができるが、しかし対 称性化合物がより便利に合成される。

以下は例証的な螢光性ジシアノメチレンピラン 染料と螢光性ジシアノメチレンチオピラン染料で ある:

FD-27 4 - (ジンアノメチレン) - 2 - メ チル- 6 - (<u>p</u> - ジメチル - アミノ スチリル) - 4 H - ピラン

FD-28 4 - (ジンアノメチレン) - 2 - メ チル - 6 - (2 - (9 - ジュロリジ ル)エチニル] - 4 H - ピラン

FD-29 4-(ジシアノメテレン)-2-フ エニル-6-[2-(9-ジニロリ ジル)エテニル]-4*H*-ピラン

FD-30 4 - (997745722) - 2, 6

特開阳63-264692(10)

- (2 - (9 - ジュロリジル) - エテニル) - 4 H - ピラン

PD-31 4 - (ジシアノメチレン) - 2 - メ チル-6 - (2 - (9 - ジュロリジ ル)エテニル] - 4 H - チオピラン

有用な優光染料はまた既知のポリメチン染料の中から選ぶことができ、それは、シアニン、メロシアニン、複合シアニン・メロシアニン(すなわち、三核、四核および多核のシアニンおよびメロシアニン)、オキソノール、ヘミオキソノール、スチリル、モノスチリル、およびストレプトシアニンを含む。

シアニン染料は、メチン結合によつて結合されて、アゾリウム核またはアジニウム核のような2個の塩器性の複素環状核を含み、例えば、ピリジニウム、キノリニウム、イソキノリニウム、オキザゾリウム、ゲアゾリウム、ピロリリウム、インドリウム、3月-インドリウム、イミダゾリウム、オキサジアゾリウム、チアジアゾリウム、ベ

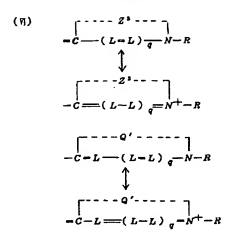
類(例えば、チアゾロ〔4.5 - 4]キノリン)、 フエナンスロチアゾール、アセナフトチアゾール、 チアジオ中サゾール、セレナゾリン、セレナゾー ル、ペンゾセレナゾール、ナフトセレナゾール類 (例えば、ナフト・[1,2-4]セレナゾール)、 ペンゾテルラゾール、ナフトテルラゾール類(例 えば、ナフト〔1,2-4〕テルラゾール)、イ ミダゾリン、イミダゾール、ペンズイミダゾール、 ナフトイミダゾール類(例えば、ナフト[2,3 - 4]イミダゾール)、2-または4-ピリジン。 2-または4-キノリン、1-または3-イソキ ノリン、ペンゾキノリン、3月-インドール、1 B-または3B-ペンゾインドール、およびピラ ゾール、のようなものであり;上記の核はその環 の上で広範な種類の健換基の一つまたは一つ以上 によつて世換されていてもよく、それらの置換器 は、ヒドロキシ、ハロゲン類(例えば、フルオロ、 クロロ、プロモおよびヨード)、アルキル苗また は世換アルキル基(例えび、メチル、エチル、プ ロピル、イソプロピル、ブチル、オクチル、ドデ

ンズオキサゾリウム、ペンゾチアゾリウム、ペン ゾセレナゾリウム、ペンゾテルラゾリウム、ペン ズイミダゾリウム、 3 月 - または 1 月 - ペンゾイ ンドリウム、ナフトオキサゾリウム、ナフトチア ゾリウム、ナフトセレナゾリウム、ナフトテルラ ゾリウム、カルバゾリウム、ピロロピリジニウム、 フエナンスロチアゾリウム、およびアセナフトチ アゾリウムの四級塩から誘導されるものである。

塩基性複素環状核の代表的なものは式りと切を 満足するものである。式中において、

2 は塩基性複素型式望柔化合物から誘導される様状核を完成するのに必要とされる要素を殺わし、それらの化合物は、オキサゾリン、オキサゾール、ベンズオキサゾール、ナフトオキサゾール類(例えば、ナフト-[2,1-4]オキサゾール、ナフト[1,2-4]オキサゾール、コント[1,2-4]オキサゾール、スンゾチアゾール、チアゾリン、チアゾール、ベンゾチアゾール、ナフトチアゾール類(例えば、ナフト[2,1-4]チアゾール)、チアゾロキノリン

シル、オクタデシル、2 - ヒドロキシエチル、3 - スルフオプロピル、カルポキシメチル、2 - シ アノエチル、およびトリフルオロメチル)、ナリ ール基または置換アリール基(例えば、フエニル、 1・ナフテル、2・ナフチル、4・スルフォフエ ニル、3 - カルボキシフエニル、および4・ビフ エニリル)、アルアルキル蓋(例えば、ペンジル とフエネテル)、アルコキシ基(例えば、メトキ シ、エトキシおよびイソプロポキシ)、アリール オキシ莶(例えば、フエノキシと1-ナフトキシ)、 アルキルナオ菘(例えば、メチルチオおよびエチ ルチオ)、アリールチオ葢(例えば、フエニルチ オ、ヮートリルチオ、およびナフチルチオ)、メ テレンジオキシ、シアノ、2 - チエニル、ステリ ル、アミノまたは世換アミノ基(例えば、アニリ ノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、およびモ ルポリノ)、アシル苺(例えば、ホルミル、アセ チル、ペンゾイル、およびペンセンスルホニル)、 のようなものであり、



Q'は、ピロール、インドール、カルパゾール、ベンズインドール、ピラゾール、インダゾール、サよびピロロピリジンのような塩基性複素環状選素化合物から誘導される環状核を完成するのに必要とされる受索であり、

Rは、置換基(例えば、カルポキシ、ヒドロキシ、スルホ、アルコキシ、スルフアト、チオスルフアト、ホスホノ、クロロ、およびプロモの置換

基)をもつかあるいはもたない、アルキル基、ア

染料(2個の塩基性複素環状核を連結する5個のメチン基を含むシアン染料)はカルボシアニン染料(2個の塩基性複素環状核を連結する3個のメチン基を含むシアニン染料)より長い吸収度長を示し、この後者はこんどは単純シアニン染料(2個の塩基性複素環状核を連結する唯1個のメチンの塩基性複素環状核を連結する唯1個のメチンは長砂長染料であるが、より長い吸収をを示す。カルボシアニン染料は大変的には発色染料であるが、しかし、核と長放長染料であるが、しかし、核と長放長ので選ぶことによつて約550mmにおよぶ成長の吸収最大を示すことができる。

要光染料として使用するための好ましいポリメテン染料、特にシアニン染料はいわゆる不動化染料(rigidised dye)である。これらの染料は一つの核がもう一つの核に関して動くことを制約するよう构成される。これは励起状態エネルギーの無放射性動的放散(radiationiess.kinstic dissipation)を回避する。染料構造を不動化

リール苺、アルケニル苺、あるいはアルアルキル 苺、を扱わし、

しはその各々の場合において独立に、選換または非世換メチン茜、例えば、一CR → 夢を張わすように選ばれ、ここに、R はメチン基が避換されていないときには水器を張わし、そして、メチン茜が重換されているときには1個から4個の炭ス原子のアルキルかあるいはフェニルを張わすのが最も普通であり、

そして、4は0または1である。

シアニン架科は奇数個のメチン基を含むメチン連結によつて接合される式り中で示すタイプの2個の複素環状核を含むことができ、あるいは偶数個のメチン基を含むメチン連結によつて接合される式りと知の各々に従う複素環状核を含むことができ、この場合、それらのメチン基は上述のとおり、一CR[®]ーの形をとることができる。一般的にはポリメチン架料中でそして特定的にはシアン解中で核を連結するメチン基の数が多いほど、架料の吸収波長が長い。例えば、ジカルボシアニン

(rigidise)する一つの試みは、別の架橋落を超入れて、染料の泊末核を接合するメチン領連結のほかに別の連結を提供することである。架橋ポリメチン染料はブルーカーらの米国特許 2.4 7 8.3 6 7、ブルーカーの米国特許 2.4 7 9.1 5 2、ギルバートの米国特許 4.4 9 0.4 6 3、および、トレッドウェルらの Picosecond Time Resolved Finorescence Lifetimes of the Polymethine and Related Dyes"、Chemical Physics, 4 3 色(1979年)、307-316ページ、によつて併設されている。

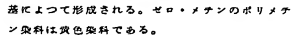
ポリメチン染料核を接合するメチン類は、染料の の 地来塩素性核を接合する環状核の部分としてメ チン類を含めることによって不動化させることが できる。一般的にはポリメチン染料、特定的には シアニン染料を不動化することがよび吸収 最大を 最快長個へ移行させることの両方のための技法の 一つは、メチン遅結の中にオキソ炭素架痛性核を 含めることである。オキソ炭素架橋性核は式循に よつて示される形のどれかをとることができ、こ



こに、mは0、1または2の整数である。

メロシアニン染料は上述のシアニン染料型の塩 苦性被素限状核の一つを、上述のとおりでしかも ゼロ、2個あるいはさらに多い偶数個のメチン基 を含むメチン連結を通して酸性ケトメチレン核へ 連結する。核間の連結中でメチン基を含まないメ ナン基ゼロの染料は一つの共鳴形において核間で 二重結合連結を示し、もり一つの共鳴形において 一重結合連結を示す。どちらの共鳴形においても、 核中の連結部位は各の核の一部を形成するメチン

その彼の環状酸性核は、2,4-オキサブリジノ ン (例えば、 3 - メナル - 2 , 4 - オキサゾリジ ンジオン)、2,4-チアゾリジンジオン(例え は、3-メチル・2,4-チアゾリジンジオン)、 2-チオ-2,4-オキサゾリジンシオン(例え ば、3-フエニル-2-チオ-2.4-オキサゾ リジンジオン)、ローダニン例えば3-エチルロ ーダニン、3 - フエニルローダニン、3 - (3 -ジメチルアミノプロピル)ローダコンおよび3-カルポキシメチルローダニン、ヒダントイン(例 えば、1.3~ジエチルヒダントイン(例えば、 1-エチル-3-フエニル-2-チオヒダントイ ン、3-ヘプチル・1-フエニル・2・チオヒダ ントイン、およびアリールスルフォニル・2 - チ オヒダントイン)、 2 - ピラゾリン - 5 - オン例 えば3-メチル・1-フエニル・2-ピラゾリン - 5 - オン、3 - メチル - 1 - (4 - カルポキシ プチル) - 2 - ピラゾリン - 5 - オンおよび3 -メチル・2 - (4 - スルフォフエニル) - 2 - ピ ラゾリン - 5 - オン、2 - イソオキサゾリン - 5



代表的既性核は式具を満たすものであり、

$$= \sum_{\parallel} -G_{\parallel}$$

この場合、

G! はアルキル基または微換アルキル基、アリール基または微換アリール基、アルアルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、ヒドロキシ基、アミノ基、あるいは、健換アミノ基を扱わし、ここで、代表的微換基は式りと何とに関して記録した各種の形をとることができ;

 G° は G° について列挙した茲のどれか一つを 扱わし、その上、シアノ苺、アルキルまたはアリ ールスルフオニル苺、あるいは $-C-G^{\circ}$ によつ

て要現される基を表わすことができ、あるいは、 G² は G¹ と一緒にとるとき、次のような環状像 性核を完成するのに必要とされる要素を表わし、

ーオン (例えば、3-フェール-2-イソオキサ ゾリン-5-オン)、3.5-ピラゾリジンジオ ン (例えば、1,2-ジエチル-3,5-ピラゾ リジンジオンと1,2-ジフエニル-3,5-ピ ラゾリジンジオン)、1,3-インダンジオン、 1,3-ジオキサン-4,6-ジオン、1,3-シクロヘキサンジオン、パーピチュリン酸(例えば、1-エチルパーピチュリン酸と1,3-ジエ チルパーピチュリン酸)、および、2-チオパー ピチュリン酸(例えば、1,3-ジエチル-2-ナオパーピチュリン酸と1,3-ピス(2-メト キンエチル)-2-チオパーピチュリン酸)、か ち誘導されるようなものである。

有用なへミシアニン染料は上述のメロシアニン 染料と本質上類似であり、式貝のケトメテレン基 の代りに式 X で次に示す盃を健操えることにちが いがあるだけであり、

$$-N \subset_{G}^{G}$$

CCK.

G® とG* は同じであつてもよくちがつていてもよく、式りにおける環位換について解説したとおり、アルキル、低換アルキル、アリール、 飲食アリール、あるいはアルアルキルを設わしてよく、あるいは、 G® と G* とは一緒にとるとき、ピロリジン、3 - ピロリン、ピペラジン (例えば、4 - メチルピペラジン および4 - フェニルピペラジン)、モルホリン、1,2,3,4 - テトラヒドロキノリン、3 - アザビシクロ[3,2,2]-ノナン、インドリン、アゼチジン、およびヘキサヒドロアセピン、のような環状二級アミンから誘導される環系を完成する。

有用なへミオキソノール染料は式 I において示されるとおりのケトメチレン核と、1 個または 1 個より多くの奇数のメチン器を含む前述のとおりのメチン連結によつて接合される式 X の中で示されるとおりの核とを示す。

有用なメロスチリル染料は式具において示されるとおりのケトメテレン核と、 1 個または 1 個より多くの奇数のメチン基を含む前述のとおりのメ

望のとおりに変えて染料の物理的性質、特に強水 性かよび親水性を調製して、用いられる特定の皮 膜形成成分に適合させることができる。染料の脂 肪族成分としてより多くの炭素原子(例えば、約 6個から20個の炭素原子)をもつ炭化水素基を 選ぶことによつて、染料はより親油性にすること ができ、一方、より少ない数の炭素原子(例えば 1個から5個の炭素原子)を含む炭化水素基はよ び特に極性健炎基をもつ炭化水素基は染料をより 親水性にすることができる。染料の芳香族成分は 代表的には6個から10個の炭素原子を含む。

以下のものはより短かい (< 5 5 0 nm)放長に おいて敬大光吸収を行なりことができるポリメチン染料の模範例である: チン連結によつて扱合される式∬において示され るとおりの悠、とを示し、

この式において、

G*とG*は前記定義のとおりである。

前述の彼長のより長いシアニン、メロシアニン、ヘミシアニン、ヘミオキソノール、およびメロスチリルの染料は、有用なより彼長ポリメチン染料のより簡単な構造についての例証であるつもりである。健長基が核とメチン連結とを接合して追加的境状構造を形成することが一般的に認められている。その上、それらの染料は3個または3個より多くの役を含むことができる。例えば、メロシアニン染料をメチン連結においてシアニン染料をメケスによって、アロポーラー(allopolar)シアニン染料を形成させることができる。さらに、染料発色団の一部を形成していない各種の健養

x ·

特開昭63-264692 (14)

	R	<u>x</u> -
FD-37	$-CH_2CH_3$	C 20.
FD-38	-C4H9	C 20.
PD-39	$-C_5H_{11}$	B F 4
ED 40		

PD-58

$$R^{b}$$
 $C_{0}H_{13}$
 $C_{0}H_{13}$

		R	R°	x-	FD-59	1 , 1'- メチレンシアニンクロライ
FD-48	1	-CH3	C_1H_5	PTS	FD-60	5 , 5', 6 , 6'- テトラクロロ - 1
FD-49	1	(CH ₂) ₁ SO ₂ -	C_8H_{11}	_		1'-ジエテル-3,3'-エタンジイル ペンズイミダゾロシアニンクロライト
FD-50	1	(CH ₂) ₄ SO ₂ -	C_4H_{11}	_		3224 (2727) - 2727 4 5
FD - 5 1	2	$(CH_1)_{5}SO_{3}-$	C_5H_5	_	FD-61	5 , 5', 6 , 6'- テトラクロロ・1 , 1'- エタンジイル - 3 , 3'- ジメテス
FD-52		3'- エチレン		= ン <u>ァ</u> ート		ベンズイミダゾロシアニンクロライト
	N X	ンスルフオネ・	-		FD-62	アンヒドロー5,5′,6 ,6′ーテトラ
<i>PD</i> - 53		3 - エチレン	ナア・21	- シアニン		クロロ・1 , 1'- エタンジイル・3 , 3'- ピス(3 - スルフオブロピル) ~
	1 =	ライド				ンズイミダゾローシナニンヒドロオキ
PD-54		1'-エテレン	- 2 , 2'	- シアニン		サイド・ナトリウム塩
	70	ライド			FD-63	
FD-55	3 . ライ	3'- エチレン: ド	オキサシ	アニンクロ		ジクロロ・1 - メチル- ペンズイミタ ゾール
<i>FD</i> - 5 6		1'-ジエチル			FD-64	5,5',6,6'-719/00-1,
		'スイミダゾロ· 'スルフオネー		ンタートル		- 1'-ジメチル-3,3'-プロパンジィ - ルベンズイミダゾロシアニン-ヮ-ト
	_,		1			ルエンスルフオネート
FD-57		1'- ジエチル メイミダゾロ			FD-65	5 . 5'. 6 , 6'-テトラクロロー 1 , 1'-ジメチル - 3 . 3'-メタンジイル
	ŗ					. ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,

CH, CH,

CL

FD-66 5.5'.6.6'-テトラクロロ・1, 1'-エタンジイル・3.3'-ピス(2, 2,2-トリフルオロエチル)ベンズ イミチゾロシアニン<u>p</u>-トルエンスル

多くのポリメチン染料はより長い可視(>550 mm) 被長における最大光吸収が可能であり、最大 優光被長は一般的にはスペクトルの赤および近赤 外部の中にある。以下はより長い可視破長における最大光吸収が可能であるポリメチン染料の例示 である:

CH2CH2

特開昭63-264692 (16)

$$FD-91$$

$$FD-92$$

$$FD-92$$

$$FD-93$$

$$C_1H_3$$

$$C_2H_3$$

$$C_3H_3$$

$$C_4H_3$$

$$C_4H_4$$

$$C_4H_3$$

$$C_4H_4$$

$$C_4H_$$

FD = 109 $R = C_6H_5$

FD-111

FD - 112

FD-113

$$CH_1CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_$$

換または非置換アルキル、あるいは置換または非 置換アルコキシカルポニルであり、さらに好まし くは、置換または非置換アルコキシカルポニルで ある。

Wは水気であるかあるいは電子引抜器であり、 その用語が当業において理解されているとおりで ある(すなわち、標準的手順によつて決定される とおりの正のハメット・シグマ値を一般的にもつ 基)。特に有用である電子引抜基は、限定される ものではないが、ハロ(例えばフルオロ、クロロ、 プロモ)、シアノ、カルポキシ、アシル、世換ま たは非世換アリールスルフオニル (好ましくは6 個から10個の炭業原子のもの、例えば、フエニ ルスルフオニル、トリルスルフオニル、など)、 消換または非似袋アルキルスルフオニル(好まし くは1個から6個の炭素原子のもの、例えばメチ ルスルフオニル、エチルスルフオニル、など)、 道換または非道膜ジアルキルホスフイニル(好ま しくは、各アルキル基が独立に1から10個の炭 **双原子をもち、例えば、メチル、エチル、ブチル、** ましい螢光オキソペンズナンスラセン染料は式知 によつて宏現されるものである。

デシルなど)、および、置換または非置換のジアルキルホスホノ (好ましくは、各アルキル基が改立に上記定義のとおり 1 から 1 0 個の炭素原子をもつ)、を含む。好ましくはWは水素またはハロゲンである。

Y は水素であるか、あるいは不対電子または 食の電荷をもつ複素原子から成る菇、例えば、ヒ ドロキシ、メルカプトあるいはアミノ(-NR*R**) である。R** およびR**は独立に置換または非置 換アルキル(好ましくは1から10個の炭素のもので、例えばメチル、エチル、デシルなど)、置 換または非置換アリール(好ましらから10 個の炭素のものであり、例えば、フエニル、ナフ チル、など)、あるいは、R**とR**とは、一緒に取られるときには、置換または非監換 復素環状環(好ましくは5から10個の炭素原子 は、一緒に取られるときには、置換または非監換 で素原子または酸素原子のもので、例えば、モル ホリノ、ピロリジニル、ピリジル、ピペリジン、などの環)を完成するのに必要な原子を表わすことができる。Y**はまた置換または非置換 キシ(好ましくは 1 から 1 0 個の炭素原子のもので、例えば、メトキシ、エトキシ、2 - クロロー1 - プロポキシなど)、置換または非置換カルパッパングでは、 $R'' \ge R'''$ は上配定録のもの)、 $R'' \ge R'''$ は上配定録のもの)、 $R'' \ge R'''$ は上に定録のもの)、 $R'' \ge R'''$ は上に定録のもの)、 $R'' \ge R'''$ は上に定録のもの)、 $R'' \ge R'''$ は上に定録のもの)、 $R'' \ge R'''$ は上になりであることができる。好ましくは、R'' はヒドロキシあるいはR'' によいロキシあるいはR'' である。

	<i>R</i> •	₩	<u></u>
FD-114	メチル	水条	ヒドロキシ
FD-115	メチル	水泵	-0-Na+
FD-116	メチル	100	ヒドロキシ
FD-117	メチル	100	-0-Na+
FD-118	メチル	Эпр	N - メチルー N - フエニルカル パミルオヤシ
FD-119	メチル	水梨	ピロリジニル
FD-120	プトキシカルポニル	水紫	ヒドロキシ
FD-121	プトキシカルポニル	水素	-0-Na+
FD-122	プトキシカルポニル	クロロ	-0-Na+

$$R^{10}$$
 R^{10}
 R^{10}
 R^{10}
 R^{11}
 R^{11}

との式において、

RioとRitは独立に水柔、カルポキシル、スルフ

上記で例示したオキソベンズアンスラセン染料は、個換恋がその化合物の弦光に悪い影響を及ぼさないかぎり、構造中で特定的に例示したもの以外に、アルキル(例えば、1個から5個の炭素原子のアルキル)、アリール(例えばフェニル)、およびその他の基のような、1個または1個より多くの置換基をもつ。

オキソペンズアンスラセン染料は一般的には次の手順を使つてつくることができる。いくつかの 製法の詳細は以下の付録 I において与えられてい る。その一般的製造手順は、(1)コークらの

Asstration J. Chem., 11、230-235ページ(1958年)によつて記述されている手順によるジヒドロフエナレノンの調製(2) ジヒドロフエナレノンの調製(2) ジヒドロフエナレノンのリチウムエノレートの関製、(3) とのリチウムエノレートと適切なホスホニウム・ヨーダイド反応剤との反応、および(4) この生成物を塩化第二銅およびリチウムクロライドとを反応させて塩素化または非塩素化染料を生成させること、を含んている。

オニル、アルカノイル、あるいはアルコキシカル ポニルの恋であり、

R17、R14、R14かよびR11 は水気であり、

 R^{16} 、 R^{17} 、 R^{18} 、および R^{19} はアルキル基であり、 X^- はアニオンであり、

あるいは、以下の懺換基対、 $R^{11} \ge R^{14}$ 、 $R^{14} \ge R^{14}$ 、 $R^{14} \ge R^{14}$ 、 $R^{14} \ge R^{14}$ 、のどれか一つまたは全部は単独複条原子として窒素を含む五負環または六負環を完成する。

各々の場合におけるアルギル成分は1個から5個の炭素原子、好ましくは1個から3個の炭素原子を含む。健操器対が縮合壌を完成するときには、その環は例えば、式の窒素原子(formula

nitrogen atom)を含む単一の組合環が形成されるときにはピランの形を、あるいは、式の向じ 選業原子を各々が含む 2 個の縮合環が形成されるときにはジュロリヂン環 (式の組合ペング環を含む)の形を、取ることができる。

以下は有用なレーザー染料であることが知られ そいるローダミン染料の例示である:

特開昭63-264692 (19)

ルー3 H - キサンテニル] 安息香酸

FD-123	(9	- (0	-	カ	N	⊀	*	シ	7	ı	=	N)
	- 6	- (シ	エ	チ	x	7	ż	1)	-	3	H	-
	キサ	ンテ	ン	-	3	-	1	ŋ	デ	ン)	ッ	ェ	チ
	ルア	ンモ	=	ゥ	4	2	•	ラ	1	۲				
	(別	名、	p	_	g	i	ン	B)					

$$FD-128$$
 o - [6 - (エテルアミノ) - 3 - (エテルイミノ) - 2 , 7 - ジメナ

キサンテン染料のもり一つの特定的に好ましい 種類はフルオレセイン染料である。好ましいフル オレセイン染料は式XN によつて表現されるもの であり、

cck.

RioとRii は前紀定義のとおりであり、

RnとRnは水素、アル中ル、アリール、あるい はハロゲン健換器である。好ましいアルキル基は 1から5個、好ましくは1から3個の炭素原子を 含み、一方、フェニルは好ましいアリール路であ

模範的フルオレセイン染料は、

である。

螢光染料のもう一つの有用な群はピリリゥム、 チアピリリウム、セレナピリリウム、およびテル ロピリリウムの染料である。これらの種類のうち のはじめの三つからの染料はライトの米国特許 3,6 1 5,4 1 4 によつて開示されており、一方後 者の染料はデッティの米国特許 4.5 8 4.2 5 8 た よつて開示されている。後者の二つの種類の染料 は赤外の方へ長成長側へ移行されるので、前二者 の種類の染料が可視光放射の達成化とつて好まし

模範的な好ましいピリリウム染料およびチアピ リリウム染料は式XV によつて扱わされ、

(XV)

. 式中、R²² は水名、メチル、あるいは三級アミノ 香、塩盛なのは、-NR²³R²³ 茹であり、

RII はアルキル茹であり、

X はアニオンであり、

Jは散禁または饿費である。

アルキル基は好ましくは1から5個、最適には1から3個の収器原子を含む。式XVを簡足する模範的なピリリウムおよびチアピリリウムの螢光染料は次のものである:

FD-135 4-(4-ジメチルアミノフエニル)
-2-(4-メトキシフエニル)6-フエニルピリリウム・パークロ

PD-136 4,6-ジフエニル-2-(4-エ トキシフエニル)-チアピリリウム g-トルエンスルフオネート

FD-137 2 - (4 - メトキシフエニル) - 6 - フエニル - 4 - (p - トリル) -ピリリウム・テトラフルオロボレート

・ 扱光染料のもう一つの有用な値類は低光カルボスチリル染料である。これらの染料は2-キノリ

ミダゾール酵導体の着色性質」、JSDC、1968 年6月、246-251ページ、とによつて与え られる。これらのより複雑なカルポスチリル染料 の例は次のものである:

FD-141 ベンズイミダゾ〔1.2-b〕チオ キサンテノ-〔2.1,9.4.0, ſ〕-イソキノリン-7-オンおよ びそれの立体異性体

> ペンズイミダゾ[1,2-4]テオ キサンテノ-[2,1,9,d.e. f]イソキノリン-7-オン

他の縮合環僚光染料の中にはジナフチレン核を 特徴とするペリレン染料がある。有用な螢光ペリ レン染料の複類は知られており、例えば、レード マンハーらの「光安定性をもつ可容性ペリレン盤 光染料」、Chem. Ber.・115巻,2927ー 2934・1982年、および、欧州特許願 553.353A1(1982年7月7日発行)、 によつて開示されるもの、のようなものである。 一つの好ましいペリレン染料は式X列によつて例 証され、 ノール母またはイソキノリノール母を特徴とし、 しばしば他の母と確合される。最大優光の破長は 一般的には他の縮合母の存在とともに増す。スペ クトルの骨色部分において優光を出す単純なカル ポスチリル衆科の代表的なものは次のものである:

FD-138 7-アミノ-4-メチル-2-キノ リノール〔別名、7-アミノ-4-メチルカルポスチリル〕

PD-138 7-ジメチルアミノ-2-ヒドロキ シ-4-メチルキノリン[別名、7 -ジメチアミノ-4-メチルカルポ スチリル]

FD-140 3,3'-ピス(N-フエニルイソキ ノリン)

より複雑な縮合環カルポスチリル染料の例は、カドヒムおよびペーターの「ベンズイミダゾロチオキサンテノイソキノリンをポリエステルフアイパーに置換えた合成ポリマーフアイパー用の新しい中間体と染料」、JSDC、1974年6月、199ー201ページ、とアリエントちの「イミダゾール染料 XX---1、2-ナフトオキシレンペンズイ

ここに、

R**とR**はアルキル、ヘロおよびハロアルキルの関係基から成る掛から改立に選ばれる。好ましいアルキル基は 1 から 5 個の侵業原子、最適には 1 から 3 個の侵業原子をもつ。

ペリレン染料のもう一つの好ましい群は、3、4、9、10-ペリレンピス(ジカルポキシイミド)であり、以後はペリレンピス(ジカルポキシイミド)染料とよぶ。この種類の好ましい染料は
式 XVI によつて汲現され、

(IVX)

ここに、

特開昭63-264692 (21)

R**とR** はアルキル、ハロおよびハロアルキルの道換蓋から成る辞から独立に適ばれる。好ましいアルキル基は1から5個、最適には1から3個の炭素原子をもつ。

好ましいペリレン染料の例は次のものである: FD-142 ペリレン

PD-143 1,2-ビス(5,6-g-フェニ レンナフタレン)

FD-145 N . N'- ジ(ァートリル) - 3 , 4 , 9 , 1 0 - ペリレンピス - (ジカル ポキシイミド)

FD-146 N.N-ジ(2.6 - ジー<u>・</u>ープチ ル)- 3 , 4 , 9 , I O - ペリレン ヒス(ジカルポキシイミド)

ホスト物質との組合せにおいて有用である好ま しい染料の前記列挙は、長々とあるけれども、特 定的に同定される種類とさらに他の染料の種類と の両方における既知後光染料の単なる例示である

FD-153 3 , 7 - ビス (エチルアミノ)-2. 8 - ジメチルフエノキサジン - 5 -イウムパークロレート

FD-154 9 - エテルアミノ - 5 - エテルイミ ノ - 1 0 - メテル - 5 B - ペンゾ(α) フエノキサゾニウムパークロレート

PD-155 8 - ヒドロキシ - 1 . 3 , 6 - ピレンートリスルフオン酸・三ナトリウム塩

利用できる多くの種類の優光染料の選択が可能であるだけでなく、どの与えられた種類内でも個々の染料性質について広い選択がある。個々の染料の吸収最大と選元電位は世換蓋の選択を適して変えることができる。染料の発色団を形成する共役が増すにつれて、染料の吸収最大は長彼長側へ偏移させることができる。

放射最大は吸収放大に対して赤方偏移性 (bathochromic)である。赤方偏移の既合は染料理類の関数として変動し得るけれども、通常は 最大放射の仮長は最大吸収の疲長と比べて25か 5125μm 赤方へ値移される。このように、近 ことが認識される。例えば、アクリジン染料; ピス(ステリル)ベンゼン染料; ピレン染料; オキサジン染料; およびときには POPOP 染料とよばれるフエニレンオキサイド染料; のような既知労 光染料の多くの他の権類が、以下のものを含むこれらの種類からの有用で特定的の例示的染料である:

FD-147 9 - アミノアクリジン・ハイドロクロライド

FD-148 ターピス(o-メチルスチリル)ベンゼン

FD-149 2,2'- p - フエニレンピス(4 - メチル・5 - フエニルオキサゾール

FD-150 5,9-ジナミノベンソ(a)フエノ キサゾニウム・パークロレート

FD-151 5 - アミノ - 9 - ジエチルアミノベ ンズ[a]フエノキサゾニウムパーク ロレート

FD-152 3 , 7 - ビス(ジエテルアミノ)フ エノキサゾニウムパークロレート

紹外において吸収機大を示す染料はほとんどすべての場合においてスペクトルの育色部分において 最大放射を示す。スペクトルの育色部分において 吸収機大を示す染料はスペクトルの緑色部分にお いて放射最大を示し、そして同様に、スペクトル の赤色部分において吸収最大をもつ染料はスペク トルの近赤外部において放射最大を示す傾向があ る。

本発明の一つの形においては、発光帯を形成する物質は 8 ムデバイスのカソードとホール往入帯との両方の間で挿入されかつ両者と接触する一つの物質層であることができる。代りの構成として、ホスト物質を含むがしかし 金光物質を含まない別の層を発光帯とカソードとの間に挿入することが関われてきる。この追加的の間挿有機質電子往入層は 度用的形態のどれであつてもよいけれども、電子 正人層と発光帯形成層との両方が薄膜(>1μmの厚さ)の形で存在することが好ましく、そして、これらの層が発光帯について上に示した厚さよりも大きくない組合せ厚みをもつことが最も好まし

4.

本発明のELデバイスの有機発光媒体は、少く とも二つの有機質層、カソードから注入される電 子を輸送するための帝城を形成する少くとも一つ の風、および、アノードから注入されるホールを 輸送するための脅威を形成する少くとも一つの層 を好ましくは含んでいる。後者の帯域はこんどは 好ましくは少くとも二つの層で形成され、一つは、 アノードと接触の状態で置かれていてホール往入 帯を提供し、幾りの層は、ホール注入帯を形成す る層と電子輸送帯を提供する層との間に挿入され ていてホール輸送所を提供する。以下に行なり記 述は、ファン・スライクらによつて教示されてい るとおりに少くとも三つの別々の有徴質層を用い る本発明に従う有機質BLデバイスの好ましい実 **施腿様へ向けられているが、ホール注入帯を形成** する間またはホール輸送帯を形成する層のどちら かを省略することができ、残りの層が両方の機能 を果たすことができることが予想される。本発明 の有機質&Lデバイスのより高い初期および持続

ここに、Qは-N- または -C(R)- であり、Mは金属、金属取化物、あるいはハロゲン化金

Rは水気、アルキル、アルアルキル、アリール あるいはアルカリールであり、そして

T! および T * は水素を裹わすか、あるいは、一緒にとるときには不飽和六員環を完成し、それは T ルギルまたは ハロゲンのような 世換基を含む ことができる。 好ましい六員 環は 皮素、 硫黄 および 営業の 展原子で形成されるものである。 好ましい T ルギル成分は 1 から 6 個の 皮素原子を含み、一方、 フェニルは 好ましい T リール成分を 裸成する。

代りの好ましい形においては、ポルフイリン化 合物は式(QX)によつて示されるとおり、2個の水 柔を金属原子にឃ換えることによつて構造式(XVII) の化合物と異なる。 性能水準は、下配に述べる別々のホール注入脳と ホール輸送層とを組合せて用いるときに実現される。

ポルフィリン系化合物を含む層は有段質BLデバイスのホール注入帯を形成する。ポリフィリン系化合物は、ポルフイン自身を含めて、ポルフイン解盗から誘導されるかそれを含む、天然または合成の、化合物のどれであつてもよい。アドラーの米国特許3.935.031またはタングの米国特許4.356.429によつて開示されるポルフィリン系化合物のいずれをも使用することができる。

好ましいポルフイリン系化合物は構造式(XVII) の化合物であり、

有用ポルフィリン系化合物の高度に好ましい例は無金銭フタロシアニンおよび会域含有フタロシアニンである。一般的にはポルフィリン系化合物、および、特定的にはフタロシアニン、はいかなる金銭を含むことができるが、その金銭は好ましくは2または2より大きい正の原子価をもつ。例示的な好ましい金銭はコパルト、マグネシウム、亜鉛、パラジウム、ニッケル、であり、そして、特に、鍋、鉛および白金である。

有用なポルフイリン系化合物の模範的なものは 次のものである: PC-1 ポルフイン

PC-2 1,10,13,20-テトラフエニ ル-21H,23H-ポルフイン-銅

PC-3 1,10,15,20-テトラフエニ ル-21H,23H-ポルフイン亜鉛 (II)

PC-4 5 , 1 0 , 1 5 , 2 0 - テトラキス (ペンタフルオロフエニル) - 2 1 日 , 2 3 日 - ポルフイン

PC-5 シリコン・フタロシアニンオキサイド

PC-6 アルミニウム・フタロシアニンクロライド

PC-7 フタロシアコン(無金属)

PC-8 ジリチウムフタロシアニン

PC-9 鍋テトラメチルフタロシアニン

PC-10 倒フタロシアニン

PC-11 . クロムフタロシアニンフルオライド

PC-12 亜鉛フタロシアニン

PC-13 鉛フタロシアニン

個の芳香族三級アミン成分を含むものである。そのような化合物は構造式(XX) にょつて扱わされるものを含み、

ことに、 Q^1 と Q^2 は独立に芳香族三級アミン成分であり、

Gはアリーレン、シクロアルキレンあるいはア ルキレン薬のような連結基、あるいは炭素・炭素 結合である。

構造式(XX)を満たし2個のトリアリールアミン成分を含むトリアリールアミンの種類の特に好ましい種類は構造式(XXI)を満たすものであり、

$$(XX(1) R^{24} - \frac{1}{C} - R^{25})$$

CCK.

R** とR**は各々独立に水素原子、アリール基、 あるいはアルキル基を裂わすか、R**とR** とは一 緒になつて現状アルキル基を完成する原子を裹わ PC-14 チタンフタロシアニンオキサイド PC-15 マグネシウムフタロシアニン

PC-16 網オクタメチルフタロシアニン

有根質&Lデパイスのホール輸送層は少くとも 一つのホール輸送券香族三級アミンを含み、この 場合、後者は、少くとも一つが芳香族段の一員で ある炭素原子へのみ結合している少くとも一つの. 3 価贷素原子を含む化合物であると理解される。 一つの形において、その芳香族三級アミンはモノ アリールアミン、 ジアリールアミン、トリアリー ルアミンあるいはポリマー状アリールアミンのよ うなアリールアミンである。模範的なモノマー状 トリアリールアミンはクルツフェルらの米国特許 3.180,730によつて解説されるものである。 ビニル基またはピニレン基で以て置換され、そし て/または少くとも一つの活性水素含有基を含む 他の適当なトリアリールアミンはプラントレーら の米国特許 3,5 6 7,4 5 0 および 3,6 5 8.5 2 0 によつて開示される。

芳香族三級アミンの好ましい種類は少くとも2

し、

R*と R** は各々独立にアリール基を表わし、それはこんとは構造式 (XXII) によつて示されるとおりジアリール置換アミノ基で以て置換されており、

$$(XXII) \qquad -N < \frac{R^{24}}{R^{20}}$$

ととに、R²⁸とR²⁰は独立に選ばれるアリール番で ある。

芳香族三級アミンのもう一つの好ましい種類は ナトラアリールジアミンである。好ましいテトラ ジアリールジアミンはアリーレン基を通して連結 される、式 COXII) によつて示されるような 2 個の ジアリールアミノ基を含む。好ましいテトラアリ ールジアミンは式 (XXIII) によつて表わされるもの を含み、

$$0000 \qquad \frac{R^{30}}{Ar}N - Ars_n - N < \frac{R^{34}}{R^{12}}$$

とこに、Ar はアリーレン基であり、 *は1から4の整数であり、

Ar、Rio、Rii およびRiaは独立に選ばれるアリ

特開昭63-264692 (24)

- ル慈である。

前記構造式 (XX)、 (XXI)、 (XXII)、および (XXII)
の各種のアルキル、アリールおよびアリーレンの
成分は各々こんどは恒換されることができる。代
表的な置換器はアルキル器、アルコキシ器、アリールあ、アリールオキシ器、および、フルオライド、クロライドおよびプロマイドのようなハロゲンを含む。各種のアルキル成分は3個から6個の炭素原子を含む。シクロアルキル成分は3個から約10個の炭素原子を含むことができるが、しかし、代表的には5、6または7個の環炭素原子を含むことができ、例えば、シクロペンチル、シクロヘキシルおよびシクロペプチルの環構造を含むことができる。アリール成分およびアリーレン成分は好ましくはフェニル成分とフェニレン成分である。

有機質電場発光媒体のホール輸送層全体を単一 の芳香族三級アミンで形成させることができるが、 安定性の増大は芳香族三級アミンの組合せによつ て実現させることができるということが、本発明

> ミノフエニル) - 4 - フエニル - シク ロヘキサン

ATA-3 4,4'-ピス(ジフエニルアミノ) ク オードリフエニル

ATA-4 ピス (4 - ジメチルアミノ - 2 - メチ ルフエニル) - フエニルメタン

ATA-5 N , N , N - トリ (<u>p</u> - トリル) アミ ン

ATA-6 4 - (ジ- <u>p</u> - トリルアミノ) - 4' - (4 - (ジ - <u>p</u> - トリルアミノ) - ス チリル] スチルベン

ATA-7 N , N , N', N'- テトラ - <u>p</u> - トリル - 4 , 4' - ジアミノピフエニル

ATA-8 N , N , N', N'- テトラフエニルー 4 , 4' - ジアミノピフエニル

ATA-9 N-フエニルカルパゾール

ATA-10 ポリ (N - ピニルカルパゾール)

(慣用的の電子注入・輸送化合物はどれでもカソードと隣接する有機発光媒体の層を形成する際に用いることができる。この層は、アンスラセン、

のさらに一つの認識である。特定的には、以下の 奥施例において示されるとおりに、式 (XXI) を満 たすトリアリールアミンのようなトリアリールア ミンを式 (XXIII) によつて示されるようなテトラア リールグアミンと組合せて用いることが有利であ り得ることが観察された。トリアリールアミンを テトラアリールアミンと組合せて用いるとき、後 者はトリアリールアミンと電子注入・輸送層との - 間で挿入される層として優かれる。

代表的な有用芳香族三級アミンはパーウイック らの米国特許 4.1 7 5.9 6 0 とフアン・スライク らの米国特許 4.5 3 9.5 0 7 によつて開示される。 パーウイックらはさらに有用なホール検送化合物 として、上配開示のジアリールアミンおよびトリ アリールアミンの環架織変種と見ることができる N健換カルパゾールを開示している。

有用な芳香族三級アミンの例は次のものである: ATA-1 1 , 1 - ピス(4 - ジ - z - トリルア ミノフエニル)シクロヘキサン

ATA-2 1,1- ピス(4-ジ-ァートリルア

ナフタレン、フエナンスレン、ピレン、クリセン およびペリレン、並びに、ガーニーらの米国特許 3,172,862、ガーニーの米国特許3,173. 050、ドレスナーの「アンスラセン化おける二 重注入電場発光」、RCA Review , 3 0巻、 322-334ページ、1969年、および、上 記引用のドレスナーの米国特許 3.7 1 0,1 6 7 に よつて例示されているとおりの約8個までの縮合 環を含むその他の縮合環発光物質、のような歴史 的に数示される発光物質によつて形成させること ができる。そのような縮合環発光性物質は薄い (<1 μm)皮膜の形成に適合せず、従つて最高に 到達し得るELデバイス性能水準の達成に不向き であるけれとも、その種の発光性物質を組入れる 有機質をムデバイスは本発明に従つて組立てると き、そうでない匹敵し得る従来法ELデバイスと 比べて性能と安定性において改善を示す。

本発明の有機質&&デバイスにおいては、1 μm (10000オンクストローム)以下へ有機 質発光媒体の合計の導みを制限することによつて、 電極間に比較的低い電圧を用いながら、効率的光放射と両立する電流密度を保つことが可能である。 1 μm 以下の厚さにおいて、 2 0 ボルトの適用電圧は 2×10°ボルト/cmより大きい低場電位をもたらし、これは効率的な光放射と両立する。 有機 質発光媒体の厚さの大きさ低減の程度(0.1 μm または 1000オンクストロームへ)は、適用電圧をさらに減らさせそして/あるいは電場電位を増させ、従つて電流密度を増させるが、デバイス 構成の可能性の中に十分にある。

有機質発光媒体を形成する好ましい活性物質は 各々皮膜形成物質であり、真空蒸着するととがで きる。複度に薄い欠陥のない連続層を真空蒸着に よつて形成させるととができる。特定的にいえば、 満足できる E L デバイス性能をなおも実現させな がら、約50オングストロームほどの薄い個々の 層の厚さが存在するととができる。真空蒸着ポル フィリン系化合物をホール往入層として、皮膜形 の存在が配列されている層の中のピンホール存在 の概会を大いに減らして賃餐間の連続伝導路を提 供するというととである。これはそれ自身、被獲 時の皮膜形成にとつて理想的には適じていない物 質で以つて、有機質発光媒体の層の一つ、さらに は二つを形成させ、一方では許容できるBLデバ イス性能および信頼性をさらに達成させるもので ある。

有機質発光媒体を形成させるのに好ましい物質 は各々薄膜の形で製作でき、すなわち、0.5 Am または5000オングストローム以下の厚さをも つ連続層として製作できる。

有機質発光媒体の層の一つまたは一つ以上を溶 剤塗布するとき、皮膜形成性ポリマ~結合剤は活 性物質と一緒に同時化剤させて、ピンホールのような構造的欠陥をもたない一つの連続層を確保す ることができる。結合剤は、用いる場合には、も ちろん、それ自体で高い絶縁強度、好ましくは少 くとも約2×10°ポルト/中の強度を示さればな らない。適当であるポリマーは広範囲の種類の既

成性芳香族三級アミンをホール輸送層(これはこんどはトリアリールアミン層とテトラアリールジアミン層とから成ることができる)として、そして、キレート化オキンノイド化合物を電子正入・輸送層として使用して、約50から5000オングストロームの範囲にある個別層の厚さが期待され、100から2000オングストロームの範囲の層みが好ましい。有機質発光媒体の総体的厚みが少くとも約1000オングストロームであることが一般的に好ましい。

有機質をムデバイスのアノードとカソードは各々いずれかの使利な慣用的形態をとることができる。有機質をムデバイスからアノードを通して光を通すことが期待されるときには、光透過性支持体、例えば透明あるいは実質上透明なガラス板またはプラスチック・フイルム、の上に輝い伝導層を被優することによつて使利に達成することができる。一つの形においては、本発明の有機質をムデバイスは、上記引用の、ガーニーらの米国特許3.172,862;ガーニーの米国特許3.173,

050;ドレスナーの「アンスラセンにおける二 重注入電場発光」、 RCA Roview, 30巻、322 -334ページ、1969年;および、ドレスナーの米国特許 3,710,167によつて開示される とおり、ガラス板上で被優された錫酸化物または インジウム錫酸化物で形成される光透過性アノードを含めるという歴史的慣行に従うことができる。 支持体として光透過性ポリマーフイルムをどれで も使用できるが、ギルソンの米国特許 2,733, 367とスウインデルスの米国特許 2,941,104 はこの目的のために特定的に選ばれるポリマー状 フイルムを開示している。

ことで用いるとき、用語「光透過性」とは、論 譲中の層または要素がそれが受ける少くとも一つ の放長の光の50%以上を透過しかつ好ましくは 少くとも100mm間隔にわたつて光を透過する ことを単純に意味する。反射(非散乱性)放射光 および拡散(散乱性)放射光は窒ましいデバイス 出力であるので、半透明物質と、透明または実質 上透明の物質の両方が有用である。大部分の場合

透明である。不透明アノードはアノード組立て用 に適当に高い仕事関数をもつ金属または金属組合 せで形成させることができる。好ましいアノード 金属は4エレクトロン・ボルト(*V)より大きい 仕事関数をもつ。適当であるアノード金属は以下 で列挙する高い(>4 ¢V) 仕事関数金属の中から 選ぶことができる。不透明アノードは支持体上の 不透明金属層で、あるいは別の金属箔またはシートとして形成させることができる。

本発明の有機質 B L デバイスは、従来との目的 に対して有用であるととが数示されている、高ま たは低仕事関数金属を含めた任意の金属で構成されるカソードを用いることができる。予想外の製作上、性能上、および安定性上の利点が、低仕事 関数金属と少くとも一つの他の金属との組合せの カソードを形成することによつて実現された。低 仕事関数金属はここでは 4 * V より低い仕事関数 をもつ金属として定義される。一般的には、金属 の仕事関数が低いほど、有機質発光媒体中へのば 子注入にとつて必要とされる進圧が低い。しかし、 において、有機質BLデバイスの光透過性の周または要素はまた無色であるか、あるいは中性光学的設度のもの、すなわち、一つの波長域中での光の吸収が別の波長域と比べて若しくは大きくはないものである。しかし、もちろん、光透過性電震ない。 立む場合には、放射トリミング(irimming)フイルターとして作用するようそれらの光吸収性質を調節することができる。そのような電極構成はつて開示されている。電極の光透過性導電層は、受けとる光波長あるいはそれらの倍数にほぼ等しい厚さでつくられるときには、干渉フィルターとして働くことができる。

歴史的慣行と対照的に、一つの好ましい形においては、本発明の有機質 B L デバイスはアノード を通してでなくカソードを通して光を放射する。 このことはアノードが光透過性であるという要請 のすべてからアノードを開放し、そして、事実、 本発明のこの形において光に対して好ましくは不

最低仕事関数金属であるアルカリ金属は反応性でありすぎて単純なデバイス組立ておよび組立て手順で以て安定な B L デバイスを達成することができず、そして本発明の好ましいカソードから排除される(不純物濃度を別として)。

利用できるカソード用低仕事関数金属の選択 (アルカリ金属以外)は元素周期表の周期により 以下に列挙され、 0.5 eV 仕事関数群の中へ分類 される。与えられている仕事関数はすべてセ (Sse)のPhysics of Semiconductor Devices (N.Y. のワイリー、1969年)366ペ ージから取られている。

周期	元素	仕事関数。中野による
2	ベリリウム	3.5 - 4.0
3	マグネシウム	3.5 - 4.0
4	カルシウム	2.5 - 3.0
	スカンジウム	3.0 - 3.5
	チタン	3.5 - 4.0
	マンガン	3.5 - 4.0
	ガリウム	3.5 - 4.0

特開昭63-264692 (27)

	_	
5	ストロンチウム	2.0 - 2.5
	イントリウム	3.0 - 3.5
	インジウム	3.5 - 4.0
6	パリウム	~ 2.5
	ランタン	3.0 - 3.5
	セリウム	2.5 - 3.0
	プラセオジウム	2.5 - 3.0
	ネオジウム	3.0 - 3.5
	プロメシウム	3.0 - 3.5
	サマリウム	3.0 - 3.5
	ユーロピウム	2.5 - 3.0
	ガドリニウム	3.0 - 3.5
	テルピウム	3.0 - 3.5
	デイスプロシウム	3.0 - 3.5
	ホルミウム	3.0 - 3.5
	エルビウム	3.0 - 3.5
	ツーリウム	3.0 - 3.5
	イツテルビウム	2.5 - 3.0
	ルテチウム	3.0 - 3.5
	ハフニウム	~3.5
7	ラジウム	3.0 - 3.5
	アクチニウム	2.5 - 3.0
	トリウム	3.0 - 3.5
	ウラン	3.0 - 3.5

前記の列挙から、利用できる低仕事関数金属は 大部分は第1。族あるいはアルカリ土類族の金鳳、 第Ⅱ族金属(棉土類金属、すなわちイツトリウム およびランタニドを含むが餅素とアルミニウムを 除く)、および、アクチニド族金属に関すること が明らかである。アルカリ土類金属は、それらの 入手の容易さ、取扱やすさ、および母小のエンバ イロンメンタル・インパクト電位(minimal adverse environmental impact potential) の故に、本発明のELデバイスのカソードにおい て使用するための低仕事関数金属の好ましい種類 を構成する。マクネシウムとカルシウムが特に好 ましい。顕著に髙価ではあるが、含まれる第単族 金真、特に希土類金属は類似の利点をもち、好ま しい低仕事関数金融として将に期待される。3.0 から4.0 eV の範囲の仕事関数を示す低仕事関数 金属はより低い仕事関数を示す金属より一般的に 安定であり、従つて好まれる。

カソード組立てにおいて含まれる第二の金属は 一つの主目的としてカソードの安定性(貯蔵上お

よび操作上の両方)を増さればならない。それは アルカリ金属以外の金属のどれからでも選ぶこと ができる。この第二金属は自ら低仕事関数金属で あることができ、従つて4・V 以下の仕事関数を もつ上配列挙金属から選ぶことができ、上記で論 じた同じ選択が十分応用できる。第二金属が低仕 事関数を示すかぎりにおいて、それはもちろん、 電子注入を容易にすることにおいて第一金属を補 足することができる。

あるいはまた、第二金属は4・V より大きい仕事関数をもち、酸化に対してより抵抗性である元素を含み従つて金属元素として普通には製作される、各種金属のどれかからでも選ぶことができる。その第二金属が有機質を4・アバイス中で加工されたままで残留するかぎり、それはそのデバイスの安定性へ寄与する。

カソード用の利用可能のより高い仕事関数(4 eV またはそれ以上)の金属の選択は元素周期表の周期によつて下に列記され、0.5 eV 仕事関数群の中に分類される。

周期	元 素	仕事関数 ・V群による
2	砌工	~4.5
	炭素	4.5 ~ 5.0
3	アルミニウム	4.0 - 4.5
4	パナジウム	4.0 - 4.5
	2 a L	4.5 - 5.0
	鉄	4.0 - 4.5
	コパルト	4.0 - 4.5
	ニッケル	~4.5
	绑	4.0 - 4.5
	垂鉛	4.0 - 4.5
	ゲルマニウム	4.5 - 5.0
	础案	5.0 - 5.5
	セレン	4.5 - 5.0
5	モリプデン	4.0 - 4.5
	テクネチウム	4.0 - 4.5
	ルテニウム	4.5 - 5.0
	ロジウム	4.5 - 5.0
	パラジウム	4.5 - 5.0
	鍵	4.0 - 4.5
	カドミウム	4.0 - 4.5
	118	4.0 - 4.5
	アンチモン	4.0 - 4.5

特開昭63-264692 (28)

	チルル	4.5 - 5.0
6	タンタル	4.0 - 4.5
	タングステン	~4.5
	レニウム	~5.0
	オスミウム	4.5 - 5.0
	イリジウム	5.5 - 6.0
	白金	5.5 - 6.0
	金	4.5 - 5.0
	水銀	~4.5
	鉛	~4.0
•	ピスマス	4.0 - 4.5
	ポロニウム	4.5 - 5.0

4・V またはそれ以上の仕事関数をもつ利用可能金萬の前配列挙から、魅力のあるより高い仕事関数の金萬は大部分はアルミニウム、第18族金萬(銅、鍛および金)、第18、V、およびり族の中の金萬、および第8族遷移金萬、特にこの族からの貴金萬、によつて占められるアルミニウム、銅、銀、金、錫、鉛、ピスマス、テルル、およびアンチモンがカソード中へ組入れるための特に好ましいより高い仕事関数の第二金萬である。

ない)、そして、有機質& L デバイスが光透過性 アノードをもつていて電極領域を通して光放射を 達成するということの必要性から開放するもので ある。

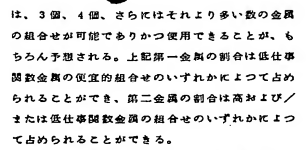
第二金属が果たすことが観察されている第三の価値ある機能は、その B L デバイスの有機質発光 媒体の上への第一金属の蒸着を助けることである。 蒸着において、第二金属も比着されるときには、 より少ない金属が真空室の壁の上で沈着され、よ り多くの金属が有機質発光媒体上で沈着される。 有機質 B L デバイスを安定化し、輝いカソードの シート抵抗を放らし、そして有機質発光媒体によ る第一金属の受容を改善することにおける、第二 金属の有効性は以下の実施例によつて示されてい る。

これらの利点を達成するのに必要とされる第二 金属はほんの小割合で存在すればよい。カソード の合計金属原子の億かに約0.1%が実質的改善を 得るのに第二金属によつて占められればよい。第 二金属がそれ自身低仕事関数金属である場合には、 仕事関数あるいは 酸化安定性のいずれかを基準にした第二金属の選択を制約することがないのにはいくつかの理由が存在する。第二金属はカソードの少量成分にすぎない。それの主機能の一つは第一の低仕事関数金属を安定化することであり、そして、驚いたことには、それはそれ自身の仕事関数および被酸化性と無関係にこの目的を選成する。

第一および第二金属の両者が低仕事関数金属であり、どちらが第一金属でありどちらが第二金属でありどちらが第二金属であると考えるかは問題ではない。例えば、カソード組成が、一つの低仕事関数金属によつて占められている合計金属原子の約0.1%の範囲にあることができる。好ましくは、二つの金属のうちの一つは存在する合計金属の少くとも1%、最適には少くとも2%を占める。

第二金属が比較的高い(少くとも4.0 oV)仕事 関数の金属であるときには、低仕事関数金属は好 ましくはカソードの合計金属原子の50%以上を 占める。これはカソードによる電子注入効率にお ける低下をさけるためであり、しかし、第二金属 添加の利点はその第二金属がカソードの合計金属 原子の20%以下を占めるときに本質的に実現さ れるということが観察に基いてまた予言される。

前配の論語はカソードを形成する金剛の二成分 組合せに関してなされてきたが、希望する場合に

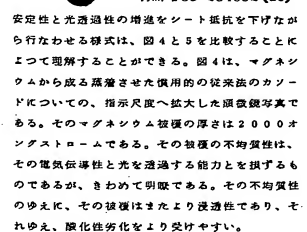


第二金銭は電気伝導性を増進するよう頼りにされ得るが、カソード合計金属のそれらの小割合は、これらの金属が電気伝導性の形で存在することを不必要にする。第二金銭は化合物(例えば、鉛、錫、またはアンチモンのテルル化物)あるいは、一つまたは一つより多い金属酸化物または塩の形にあるような酸化された形で、存在することができる。第一の低仕事関数金銭はカソード金銭の主要割合を占め、電気伝導にとつて頼りにされるので、それらはその元素状形態で用いられるのが好ましく、ただし、いくらかの酸化が熟成時におこってもよい。

第二金属の存在が物理的に介在してカソードの

物で以てまず被優し、次いでオキシン(CO-1) で以て被覆される同等のガラス支持体を、図4 および5 の被優を形成するのに使用した。

第一金属単独を支持体上または有機質発光媒体 上へ沈着させる際、溶液からであつても、あるい は好ましくは蒸気相からであつても、第一金属の はじめの空間的に分離された沈着物はその後の沈 **着のための核を形成する。その後の枕着はこれら** の核を微結晶へ成長させる。その結果は微結晶の 不均等の無作為的分布であり、不均質カソードを 生ずる。この核形成段階および成長段階の少くと も一つ、そして好ましくはその両方の間で第二金 **銭を提供することにより、単一元素が提供する高** 度の対称性が減らされる。二つの物質が正確に同 じ晶瞬と寸法をもつ結晶細胞を形純することがな いので、第二金属はどれでも対称度を減らし、少 くともある程度まで微結晶成長をおくらせる。第 ーおよび第二の金銭が区別できる結晶晶解をもつ 場合には、空間的対称性はさらに減らされ、数結 晶成長はさらにおくらされる。微結晶成長をおく



まさに対照的に、本発明を例証する図5のカソードは、これも厚さが2000オングストロームであつて、符らかで特色のないものである。このカソードはマグネンウムと銀の真空蒸滞によつて形成され、マグネンウムと銀は10:1の原子比で存在する。すなわち、銀原子は存在する合計金属原子の9%の設度で存在する。本発明のカソードの感知できない低粒子性は此滑支持体の高率でより均質の被機の指標である。インジウム鍋酸化

らせることは追加的な核形成部位の形成に好都合 である。このようにして沈着部位の数は増加し、 より均質な被硬が選成される。

金属の特定的選択に応じて、第二金属は、支持体とより相容性である場合には、不釣合いの数の核形成部位をつくり出すことができ、第一金属が次いでこれらの核形成部位において沈着する。そのような機構は、第二金属が存在する場合に、第一金属が支持体によつて受容される効率が著しく増進されるという観察を説明するかもしれない。例えば、第二金属が同時沈着されつつあるときには真空室態の上で第一金属のより少ない沈滑がおこるということが観察された。

カソードの第一および第二の金属は、同時化潜される場合には、均密に主ぜ合わされる。すなわち、第一金属あるいは第二金属の沈澄がどちらも、残りの金属の少くとも一部が沈澄される前に完了することがない。第一および第二金属の同時沈澄は一般的には好ましい。あるいはまた、第一および第二の金属を順次増分的に沈澄させることがで



き、これは、並硫花潜に近似するかもしれない。

必要とされるわけではないが、カソードは一た ん形成されると後処理を行なうことができる。例 えば、カソードは支持体の安定性限度内で超元雰囲気中で加熱してもよい。リード級結合あるいは デバイスの包み込みという慣用的付随事項のよう なその他の作業も実施することができる。

奥 施 例

本発明とその利点は以下に示す特定実施例によってさらに例証される。用語「原子パーセント」は存在する金属原子の合計数を基準にした、存在する特定金属のパーセンテージを示す。換目すると、それはモル%と類似であるが、分子でなく原子を基準にする。用語「セル」は実施例中で用いるときには有機B L デバイスを指す。

突施例 1-6. 色相改良

本発明の設請事項を瀕たす有機質発光媒体を含む B D デバイスを次のようにして構成した:

a) インジウム 編酸化物 被獲ガラスの透明 アノードを 0.05 μm のアルミナ研磨剤で以て数分間

デバイスによつて放射される光の色相のずれを下の表」に要約する。有機質 B L デバイスの仕事率の変換(以後は単純に効率ともよぶ)を、放射される光の仕事率(power of the light emittied)の供給仕事率に対する比として、0.05 mW/cm² の光出力水準において、測定した。相対的効率は検査されつつある B L デバイスの効率をドープ剤を含めない相当 B L デバイスの効率によって割ることによって決定した。

		<u> </u>		
E L デバイス	ドープ剤	漫度 モル%	相対的 仕事本 変換効率	色相
対照観準	なし	0	1	緑
奥施例1	FD-27	3×10 ⁻¹	1.5	橙
実施例2	FD-28	1.6 × 1 0 ⁻¹	2	赤-橙
奥施例3	FD-29	0.5×10^{-1}	0.5	赤一橙
夹施例4	FD-30	2 × 1 0 ⁻¹	0.8	赤一橙
実施例5	<i>FD</i> - 31	6 × 1 0 ⁻¹	0.6	赤-橙
実施例6	FD-119	0.3 × 1 0-4	0.9	橙-級



研磨し、続いてイソプロピルアルコールと蒸溜水 との1:1(容積)混合物の中で超音液洗滌した。 それをイソプロピルアルコールで以て寸寸ぎ、次 いてトルエン蒸気中で約5分間浸漉した。

- b) ホール注入・輸送用のATA-1階(750 Å)を次にアノード上で沈滑させた。ATA-1 を石英ポートからタングステン・フィラメントを 使つて蒸発させた。
- 。) 発光帝を形成する電子注入・輸送層(750 Å)を次にATA-1層の上部に沈着させた。
 CO-1をホスト物質として用い、石英ポートから蒸発させた。ドープ剤として発光帝中で組込まれるべき優光物質を別の石英ポートから並施的に蒸発させた。一つの場合においては、優光物質を組入れなかつた。タングステン・フィラメントを両方の蒸発について使用した。
- d) 発光帯の上部に10:1の原子比のMaと Ag で形成された2000Åのカソードを沈着させた。

異なる螢光物質の存在に帰せられる有機質 B L

表1から、すべての場合において、ドープ剤としての螢光染料の存在は光放射をより長い波長へ移行させたことは明らかである。FD-28の存在がある場合とない場合の放射光のスペクトルを比較することにより、ピーク放射が優光染料の添加によつて約540×mから610×mへずらされたことが決定された。FD-27とFD-28の存在は有機質易しデバイスの仕事率変換効率を著しく増すというもう一つの好都合な効果をもつていた。対照領準のBLデバイスは 5×10⁻³ W/Wの絶対効率をもつている。



特開昭63-264692 (31)

表 1

温度、モル%	相対効率	発光 1 加口 3
0	1.0	5 3 5
2.2×10^{-1}	0. 9	6 4 8
6.2 × 1 0 ⁻¹	0.4	640
1.1×10^{-1}	0.8	6 4 5
3.2×10^{-1}	0.35	666
4.5×10^{-1}	0.27	6 6 5
4.4	0.14	690

表 ¶ から、発光のピーク波長が155μmの範囲にわたつてずらされたことが明らかである。出力効率は変光物質の水準が増すにつれて多少低下した。しかし、690μmにおいて測定した出力効率はドープ剤を含まないCO-1を含むδ L デバイスと比べるときに実際に増進された。

夹 施 例 14. 安定性

本発明の要請事項を消たす有機質発光媒体を含むをAデバイスを次のようにして構成した:

a) インジウム 総 酸化物 被 模 ガラスの 透明 アノードを 0.05 μm の アルミナ 研 唇剤 で以て数分間

とで形成された2000Åのカソードを花着させた。

セルを 2 0 m A / cm² の一定 電流 において 乾燥 アルゴン 雰囲気中で作動させた。 初期 の光出力は 0.45 m W / cm² であつた。 5 0 0 時間 の 速続 運転 後において 光出力は 0.15 m W / cm² であつた。

セルを上述のとおりに租立てて選転しただし PD-28を省略するとき、セルの光出力は僅か 250時間の運転後において0.15 mW/cm³以下 に落ちた。

寒 施 例 15-28. 還元電位とパンドギャップ

一連のBLデバイスを実施例14に述べたとおりに組立てたが、しかし異なる螢光染料を存在させた。使用して成功した螢光染料とホスト物質CO-1との還元僅位およびパンドギャップを表見において比較した。

研磨し、绕いてイソプロピルアルコールと蒸溜水 との1:1(容積)混合物の中で超音波洗滌した。 それをイソプロピルアルコールで以てすすぎ、次 いでトルエン蒸気中で約5分間浸した。

- 6) ホール在入用 P C ~ 1 0 層 (300 Å)を
 アノード上で英空蒸剤によつて沈溶させた。 P C
 1 0 を石英ポートからタングステン・フィラメントを使つて蒸発させた。
- a) ホール絵送用ATA-1層(350Å)を 次にホール注入眉上で沈着させた。ATA-1を 石英ポートからタングステン・フィラメントを使 つて蒸発させた。
- d) 発光帯を形成する電子注入・輸送層(750 Å)を次にATA-1層の上に洗着させた。CO-1をホスト物質として用い、石英ポートから蒸発させた。FD-28を、別の石英ポートからの並流蒸発により、CO-1を基準に2モル%の濃度でドープ剤として発光帯中で組入れた。タングステン・フィラメントを両方の蒸発について用いた。
 - a) 発光帝の上に10:1の原子比のMgとAg

表 🖫

物質	E - 赤 ポルト	パンドギヤ ツブ •V	相対効率
C 0 - 1	- 1.7 9	2.8 1	1.0
FD-4	-1.46	2.5	2.0
FD-5	- 1.5 8	2.5 8	2.0
F D - 7	- 1.7 7	2.7 5	0.8
FD-11		3.3 5	-
FD-15	- 1.6 9	2.6 3	1.0
FD-19	- 1.6 8	. 2.6 4	-
FD-20	- 1.5 1	2.6 1	1.4
FD-21	- 1,4 6	2.6 3	1.0
FD-22	- 1.7 5	2.6 9	0.8
FD-25	- 1,3 8	2.6 3	-
FD-26	- 1.6 6	2.7 2	-
FD-27	- 1.3 2	2.1 7	1.5
FD-28	- 1.3 4	2.0 1	2, 0
FD-119	- 1.3 9	2	0.9

各々の場合において、 CO-1層へのドープ剤と して歴光染料を含む B L デバイスは肉眼的に検出 できる色相の移行を示した。次の染料、 F D - 4、 F D - 5、 F D - 15、 F D - 20、 F D - 27



およびFD-28、もまた効率における改善をも たらした。

ホスト物質 CO-1 より負の選元電位、あるいは より大きいパンドギャンプ電位、のいずれかを示 す 登光染料が 置換されるときには、 後光染料の存 在に帰するととができる有用な結果は 観察されな かつた。

附舜I

後光性化合物 FD-114の製造

ョープチルリチウム(ヘキサン3.5 型中の?ミリモル)を乾燥テトラヒドロフラン中のジインプロピルアミン(1 ml, 7.2 ミリモル)のよく微拌された冷(ー70℃)溶液へアルゴン雰囲気下でゆつくりと添加した。5分間提拌後、テトラヒドロフラン20型中の6-メトキシジヒドロフエナレノン1.5%、7.0ミリモルの溶液をゆつくりと添加した。

生成する暗色溶液を-70℃で1.5時間競拌した。溶液を注射器を使つて、マーチンらのJ.Org. Chem. 43、4673-4676ページ、(1978)

て見られた。 橙色ケ 光 祭 村 を 含む バンド が 組合わされ、 辞 剤 を 蒸発させて、 融点が 135-136 で π / e が $278(M^+)$ で ある 4-1 ト キ $278(M^+)$ で ある 4-1 ト ウ $278(M^+)$ で ある 4-1 ト ウ $278(M^+)$ で ある 4-1 ト ウ $278(M^+)$ で の 計算上の 分析値は、 $278(M^+)$ で る $278(M^+)$ で の 計算上の 分析値は、 $278(M^+)$ で る $278(M^+)$ で $278(M^+)$ で る $278(M^+)$ で る

N, N-ジメチルホルムアミド(15 ml)中の上記同定化合物の530%(1.9ミリモル)の溶液を、90℃へ加熱されたN, N-ジメチルホルムアミド(30 ml)の中の700%(41ミリモル)の塩化第二銅・水和物と200%(41ミリモル)の塩化サトリウムとの溶液へゆつくりと添加した。生成混合物を70分間攪拌した。氷を混合物へ添加し、生成する褐色固体を分離し、冷水で以て数回洗滌し、397%(収率80%)の染料1を得た。この生成物はシリカゲル上の薄層クロマトグラフイによつて純粋であることが示されたが、酢酸エチル-エタノールから再結晶させて、



によつて記述されている手順に従つてつくつた (2-エトキシ-1,3-ペンタジエニル)・ト リフエニルホスホニウム・ヨーダイドの5 8 (10ミリモル)を含む丸底フラスコへ、次に移 した。生成懸濁液を室温で1時間提拌し、3時間 選流させた。これらの段階はすべてアルゴン下で かつ湿分を排除しながら実施した。

この思想液を次に室温へ冷却し、1規定塚散の50㎡を添加し、1時間散しく攪拌した。次に50㎡のエーテルを添加し、各層を分離した。追加の3回のエーテル抽出物を最初のものと組合わせ、そのエーテル溶液を次に飽和炭酸ナトリウム溶液、水、および、飽和塩化ナトリウム溶液で改換し、溶剤を蒸発させて約39の固体残留物が得られた。残留物を、溶離剤として10:45:45の酢酸エチル、ジクロロメタン、シクロヘキサンの混合物を便つてシリカゲル上のフラッシュ・クロマトグラフィを経て精製した。所望生成物は長波長(355 mm) 紫外ランプで以て照射するときに提色バンドとし

融点 289-295 で m/e が $260(M^+)$ である物質が得られた。この染料の構造はそれのN-2 エニル -N-4 チルカルバメート 勝導体の分析によつて確認された。 $C_{28}H_{18}NO_{3}$ についての計算された分析値は C_{18} C_{18} C

螢光染料FD-116の製造

塩化第二級・二水塩(2.45g,14.4ミリモル)と塩化リチウム(1.0g,22.7ミリモル)を90℃へ加熱した20元のN,N-ジメチルホルムアミド(DMP)の中で穏何させた。との熱温合物へ10元のDMPの中に番かした実施例1のメトキシケトン中間体の650砌(2.34ミリモル)の裕液を添加した。進合物を90℃で24時間保ち、次に氷と水を添加することによつて急冷した。生成沈澱を水で以て数回洗滌して乾燥した。1:1の酢酸エチル/ジクロロメタンの中の10%メタノールで以てすりつぶすことによつてそれを稍裂して、染料3の300呵(44%)が得られた。このすりつぶし段階からの生成物は意図す

る応用にとつて十分に純粋である。それはさらに、 溶離剤として1:1のジクロロメタン/シクロヘ キサン混合物の中の20%酢酸エチルを使つてシ リカゲル上のフランシュ・クロマトグラフイによ つて精製し、238-240℃の融点をもつ物質 を得ることができた。染料3の構造はそれのメチ ルエーテル誘導体とそれのN-フエニル・N・メ チルカルパメート誘導体との両方の元素分析によ つて確認された。

メナルエーテル誘導体 C₁₉ H₁₉ CLO₂ についての分析値は、計算値: C,73.9、H,4.2; 実測値: C,74.0、H,4.1; であつた。

カルパメート誘導体 $C_{20}B_{10}CLNO_{2}$ についての分析値は、計算値:C,73.0、B,4.2、N,3.3;爽測値:C,72.8、B,4.1、N,3.1;であつた。

優光染料 F D − 1 1 8 の製造

N-フェニル-N-メチルカルパモイルクロライド(1.2当量)を容剤としてのトルエンの中のピリジンおよび実施例2の染料3の各1.2当量の混合物へ添加し、混合物を加熱して12時間還流

せ、溶剤を蒸発させた。 残留物を酢酸エチルで以てすりつぶして戸過し、 融点 244-246 でで (M^+) の m/e 313 をもつ、 収率 44% の 染料 6 が 得られた。

(f) 本発明の効果

ホール・電子再結合に応答して光を放射するととができる登光物質が、ホール注入および電子注入の両方を持続し得る有機質ホスト物質の薄膜の中で存在することが、光放射の波長の広い幅の中からの選択を可能にする。 優光物質のどれか一つあるいは組合せを特に含む本発明の薄膜有機質 B L デバイスを形成する物質、カソード金質、およびホール注入・輸送物質、を選択することによって、従来実現されていたよりも安定なデバイス 2を遊成させることができる。

4. (図面の簡単な説明)

図1、2および3はELデバイスの模式線図である。

個々の階の厚さはあまりにも薄く、かつ各種の デパイス姿素の厚み差があまりにも大きくて、尺 させた。とのトルエン溶液を冷却し、稀釈塩酸で、 次に水で、そして最後に塩水で以て洗滌した。有 機層を分離し溶剤を蒸発させた。残留物を、溶雕 剤として1:1のジクロロメタン/シクロヘキサ ン中の20%酢酸エチルを使用して、シリカゲル 上のフランシュ・クロマトグラフィによつて精製 した。染料5は233-235℃の融点をもち、 実施例2におけるカルパメートについて与えられ る元素分析値をもつている。

登光染料 PD-119の製造

少量のジクロロメタン中に溶かした実施例1のメトキンケトン中間体(400m,1.4ミリモル)を無水メタノールの100m中の5ml、59.8ミリモルのピロリジンへ添加し、混合物を挽拝しながち4日間遊流させた。混合物を冷却し溶剤を液圧下で蒸発させた。残留物を、反応の出発時の0%から終りにおける50%の範囲にある酢酸エチルを含む1:1のジクロロメタン/シクロへ中サンを使い、シリカゲル上のフランシュ・クロマトクラフィによつて精製した。適切な画分を組合わ

度に応じて描くととができず、あるいは尺度に比例して描くととができないので、図面は必然的に 模式的性質のものである。

用語解説

- 100は82デバイスであり、
- 102はアノードであり、
- 104はカソードであり、
- 106は発光媒体であり、
- 108は電力原であり、
- 110と112は導体であり、
- 114は注入されたホールを模式的に表わし、
- 116は注入されたホールを模式的に表わし、
- 118は発光物質の級を表わし、
- 200は&Lデバイスであり、
- 201は支持休であり、
- 203はアノードであり、
- 205はホール輸送層であり、
- ・207は個子輸送層であり、
 - 209はカソードであり、
 - 300は82アバイスであり、



301はアノードであり、

305はホール輸送層であり、

307は電子輸送層であり、

309はカソードである。

(外4名)



特開昭63-264692 (34)

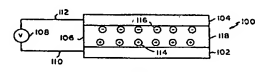
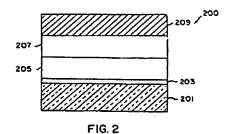


FIG. I



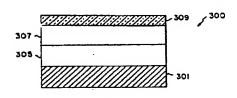


FIG. 3

手統補正母

昭和63年 4月/5日

特許庁長官 小川邦夫

1. 事件の表示

昭和63年特許願第49450号

2. 発明の名称

改良薄膜発光帯をもつ電場発光デバイス

3. 補正をする者

特許出願人 事件との関係

住 所

名 称 (707) イーストマン・コダック・カンパニー

4. 代 理 人

東京都千代田区大手町二丁目2番1号

新大手町ピル 206区

電話 270-6641~6 氏名 (2770) 弁理士 渦 浅 恭

5. 補正の対象 タイプ印音により浄音した明知書

6. 補正の内容 別艇の通り(尚、明細書の内容には変更なり

